

Sedivet Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Autorizat

- Romifidine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Sedivet Vet. injektionsvæske, opløsning 10 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05CM93

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Daneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

26/07/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

14896

Data modificării statusului autorizației:

26/07/1995

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.