

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Autorizat

- Acepromazine maleate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SEDALIN gel, 35 mg/mL, oralni gel, za psa

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Gel oral

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN05AA04

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Croată

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 Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

8/03/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/598

Data modificării statusului autorizației:

9/06/2023

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.