

# Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

Oprávněný

- Acepromazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Sedan, 10mg/ml, Injekční roztok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Injekčný roztok

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intravenózne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

- Milk. no withdrawal period

O ošetření musí být proveden zápis do průkazu koně.,

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN05AA04

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Registrovaný v/vo:**

Česko

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

23/10/2019

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

96/080/19-C

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/01/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.