

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Oprávnený

- Acepromazine

Product identification

Názov lieku:

Sedan, 35mg/ml, Perorální gel

Sedan, 35mg/ml, Oral gel

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny gél

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• **Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

- Milk. no withdrawal period

The treatment must be recorded into the horse's passport.,

• **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN05AA04

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Czech](#)

Dostupné len v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

28/08/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bioveta a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/044/18-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/08/2018

Referenčný členský štát:

Česko

Číslo postupu:

CZ/V/0174/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Dánsko Estónsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

eu-puar-czv0174001-mr-sedan-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077450>