

# Sedivet vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Ima dovoljenje  
za promet

- Romifidine hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Sedivet vet. 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intravenska uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 10 day

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för human konsumtion.

---

**Anatomo-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QN05CM93

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Sweden

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Swedish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/02/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Pristojni organ:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

11753

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/02/1993

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.