

PENTOTHAL SODIUM 0,5 g/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

Registrováno

- Thiopental sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PENTOTHAL SODIUM 0,5 g/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Skot

Kůň

Ovce

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

0.50 gram(s) / 1.00 Lahev

Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Milk. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Milk. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Milk. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01AF03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Productions S.r.l.

Datum registrace:

29/04/1968

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

1/01/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet