

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Zugelassen

- Pentobarbital sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziervogel

Hund

Frettchen

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Katze

Maus

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Ratte

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
110.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

intravenöse Anwendung:

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN51AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Omnidea AB

Zulassungsdatum:

26/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

43403

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/01/2011

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.