

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Εγκεκριμένο

- Pentobarbital sodium

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Καλλωπιστικά πτηνά

Σκύλος

Κουνάβια

Κουνέλι

Γάτα

Ποντίκια

Ερπετά

Αρουραίοι

Οδός χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
110.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Κουνέλι

- All relevant tissues. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Κουνέλι

- All relevant tissues. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN51AA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Sweden

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Omnidea AB

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/01/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Life Sciences S.A.

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

43403

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

26/01/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.