

# PENTOTHAL SODIUM 1 g/50 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

Εγκριμένο

- Thiopental sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

PENTOTHAL SODIUM 1 g/50 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Γάτα

Σκύλος

Βοοειδή

Άλογο

Πρόβατο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 1.00 Φιάλη

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδοφλέβια χρήση:

- 

##### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

##### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN01AF03

---

### 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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## 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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/04/1968

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/01/2009

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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