

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Autorizado

- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Allfatal vet. 100 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales

Perros

Hurones

Conejos

Gatos

Ratones

Reptiles

Ratas

Vía de administración:

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
110.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraperitoneal:

-

Conejos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

Vía intravenosa:

-

Conejos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Får ej ges till djur som skall användas till livsmedelsproduktion.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN51AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Omnidea AB

Fecha de autorización de comercialización:

26/01/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

43403

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.