

Somulose 400 mg/ml + 25 mg/ml solution for injection

Myönnetty

- Secobarbital sodium
- Cinchocaine hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Somulose 400 mg/ml + 25 mg/ml solution for injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Koira

Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)

Kissa

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN05CB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/10/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA22622/018/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/10/2006

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.