

Dolethal 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Engedélyezett

- Pentobarbital sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Dolethal 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Dolethal 200 mg/ml Solution injectable

Dolethal 200 mg/ml Injektionslösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Intraperitonealis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Intracardialis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN51AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/11/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol S.A.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V171692

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/03/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.