

PENTOTHAL SODIUM 0,5 g/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

Engedélyezett

- Thiopental sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PENTOTHAL SODIUM 0,5 g/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per cani, gatti, equini, bovini, ovini e suini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska
kutya
szarvasmarha
ló
juh
sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.50 gram(s) / 1.00 Bottle

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

ló

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01AF03

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](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

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:

Intervet Productions S.r.l.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/04/1968

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2009

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