

Somulose Solution for Injection

Viðurkennt

- Secobarbital sodium
- Cinchocaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Somulose Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

-

Hundur

-

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

-

Köttur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN05CB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/10/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22622/018/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/10/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064394>