

Somulose 400 mg/ml + 25 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Autorizzato

- Secobarbital sodium
- Cinchocaine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Somulose 400 mg/ml + 25 mg/ml Avlivningsvätska för djur

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Cavallo

Gatto

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Får ej användas till djur avsedda för livsmedels eller foderproduktion. Behandlade djur får aldrig konsumeras av människa eller djur.

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

Får ej användas till djur avsedda för livsmedels eller foderproduktion. Behandlade djur får aldrig konsumeras av människa eller djur.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN05CB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/01/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

50817

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/01/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.