

Narkodorm 200 mg/ml Injektionslösung

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Narkodorm 200 mg/ml Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

polli

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Cavallo

Cavallo (pony)

Gatto

lepre

Coniglio

Visone

Puzzola

porcellino d'India

criceto

topo

ratto

rana
lucertola
serpente
tartaruga

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intracardiaco
Uso intrabronchiale
Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

colombo

- uova. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- uova. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- latte. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Cavallo (pony)

- latte. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Iepre

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Coniglio

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

Uso intracardiaco:

-

lepre

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Coniglio

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

Uso intrabronchiale:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- uova. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

colombo

- uova. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

Uso intraperitoneale:

-

lepre

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

-

Coniglio

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Es ist sicherzustellen, dass keine Tierkörperenteile oder Nebenprodukte von Tieren, die mit diesem Tierarzneimittel euthanasiert wurden, für den menschlichen oder tierischen Verzehr verwendet werden.

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

QN05CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/11/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402465.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2402465-parde-20181108-k.pdf