

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

Autorizat

- Secobarbital sodium
- Cinchocaine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Cal

Pisică

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

•

**Cal**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

•

**Bovine**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN05CB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Sweden

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dechra Regulatory B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

9/01/2015

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Numărul autorizației:**

50817

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

9/01/2015

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

### Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.