

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 [Suedează](#)

Disponibile numai în [Suedează](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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