

# Euthanimal 40%

Registrováno

- Pentobarbital sodium

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Pes

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ovce

Kůň

Kočka

Prase

### Cesta podání:

Intrakardiální podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intrakardiální podání:**

- 

**Skot**

- 

**Pes**

- 

**Goat (adult female)**

- 

**Ovce**

- 

**Kůň**

- 

**Kočka**

- 

**Prase**

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- 

**Pes**

- 

**Goat (adult female)**

- 

**Ovce**

- 

**Kůň**

- 

**Kočka**

- 

**Prase**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QN51AA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

27/02/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

104615

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/02/2015

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0177/002

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Malta Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036506>