

Euthanimal 20%

Registrováno

- Pentobarbital sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

EUTHANIMAL 200mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
Euthanimal 20%

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](#)

200.00 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:

Řecko

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:

11/03/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

30958/17/27-02-2018/K-0202401

Datum změny stavu registrace:

26/02/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0177/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037590>