

Euthanimal 40%

Autorisiert

- Pentobarbital sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%, 400 mg / ml solução injetável

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Ziege, weiblich

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intracardiale Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intracardiale Anwendung:**

- **Rind**
- **Hund**
- **Ziege, weiblich**
- **Schaf**
- **Pferd**
- **Katze**
- **Schwein**

intravenöse Anwendung:

- **Rind**
- **Hund**
- **Ziege, weiblich**
- **Schaf**
- **Pferd**
- **Katze**
- **Schwein**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN51AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

27/09/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

685/02/13RFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/07/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0177/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Malta
Polen Portugal Rumaenien Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036523>