

Euthanimal 40%

Autorizado

- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%, 400 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, prašiče, koze, ovce, pse, mačke, kunce, morske prašičke, miši, podgane, hrčke, piščance, golobe, race, majhne okrasne ptice, kače, želve, kuščarje in žabe

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Cabras

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intracardiaca

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN51AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

MR/V/0434/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/06/2013

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0177/002

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Malta Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish
Icelandic Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.