

Euthanimal 40%

Autorizado

- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Euthanimal 40%

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:

Suecia

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:

31/10/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

49155

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2013

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

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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