Euthanimal 40% 400 mg/ml Solution injectable



• Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40% 400 mg/ml Oplossing voor injectie

Euthanimal 40% 400 mg/ml Solution injectable

Euthanimal 40% 400 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre (femelle adulte)

Mouton

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intracardiaque

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intracardiaque:

•

Bovins

•

Chien

•

Chèvre (femelle adulte)

•

Mouton

•

Cheval

•

Chat

•

Porc

Voie intraveineuse:

•

Bovins

•

Chien

•

Chèvre (femelle adulte)

•

Mouton

•

Cheval Chat **Porc** Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): **QN51AA01** Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Autorisé en: Belgique **Description des conditionnements:** Disponible uniquement en Anglais Disponible uniquement en Anglais Disponible uniquement en Anglais Disponible uniquement en Anglais Informations complémentaires Type d'autorisation: Marketing Authorisation Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Alfasan Nederland B.V. Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/08/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V461377

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/08/2014

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0177/002

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Malte Pologne Portugal Roumanie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/02/2025

<u>Télécharger</u>

Notice		
français (PDF) Publié le: 18/02/2025 <u>Télécharger</u>		
Etiquetage		
français (PDF)		
Publié le: 18/02/2025 Télécharger		

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036498