

Euthanimal 40%

Autorisé

- Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthanimal 40%

Euthanimal 400 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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 Anglais

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:

Pologne

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:

7/09/2015

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2448

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2015

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036522>