

Euthanimal 20%

Autorisé

- Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthanimal 20%

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN51AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Malte

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:

13/11/2017

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Numéro de l'autorisation:

VMA65

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/11/2017

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0177/001

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