

# Euthanimal 40%

Viðurkennt

- Pentobarbital sodium

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%, 400 mg / ml solução injetável

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit (huðna)

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í hjarta:**

- 

**Nautgripir**

- 

**Hundur**

- 

**Geit (huðna)**

- 

**Sauðkind**

- 

**Hestur**

- 

**Köttur**

- 

**Svín**

#### **Til notkunar í bláæð:**

- 

**Nautgripir**

- 

**Hundur**

- 

**Geit (huðna)**

- 

**Sauðkind**

- 

**Hestur**

- 

**Köttur**

- 

**Svín**

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN51AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Portúgal

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/09/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

685/02/13RFVPT

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/07/2024

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0177/002

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Þýskaland  
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Malta Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036523>