

Euthanimal 20%

Heimilað

- Pentobarbital sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

EUTHANIMAL 200mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Euthanimal 20%

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit (huðna)

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QN51AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/03/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

30958/17/27-02-2018/K-0202401

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/02/2018

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0177/001

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 dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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