

Euthanimal 200 mg/ml, solution for injection

Heimilað

- Pentobarbital sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Euthanimal 20%

Euthanimal 200 mg/ml, solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

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 [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:

Írland

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:

29/08/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10980/014/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/08/2013

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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet