

Euthanimal 20%

Viðurkennt

- Pentobarbital sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Euthanimal 20%

Euthanimal 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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](#)

200.00 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:

Pólland

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](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/09/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2447

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/09/2015

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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/600000037610>