

Euthanimal 40%

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%, 400 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, konje, prašiče, koze, ovce, pse, mačke, kunce, morske prašičke, miši, podgane, hrčke, piščance, golobe, race, majhne okrasne ptice, kače, želve, kuščarje in žabe

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intracardiaco

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN51AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0434/002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/06/2013

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0177/002

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Malta Polonia
Portogallo Romania Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.