

Euthanimal 20%, 200 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

Euthanimal 20%

Euthanimal 20%, 200 mg/ml Solution for Injection

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intracardiaco

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intracardiaco:

-

bovini

-

Cane

-

Capra (femmina adulta)

-

Ovino

-

Cavallo

-

Gatto

-

Suino

Uso endovenoso:

-

bovini

-

Cane

-

Capra (femmina adulta)

-

Ovino

-

Cavallo

-

Gatto

-

Suino

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

QN51AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

2/10/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 36408/3050

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0177/001

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037615>