

Euthanimal 40%

Autorisert

- Pentobarbital sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Euthanimal 40%

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

voksen hunngeist

sau

hest

katt

gris

Administrasjonsvei:

Intrakardial bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

MT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/11/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Godkjenningsnummer:

VMA66

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/2017

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0177/002

Gjeldende medlemsstater:

BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT MT PL PT RO
SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet