

Euthanimal 20%

Autorisert

- Pentobarbital sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EUTHANIMAL 200mg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
Euthanimal 20%

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe
hund
voksen hunngeist
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intrakardial bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intrakardial bruk:**

- **storfe**
- **hund**
- **voksen hunngeist**
- **sau**
- **hest**
- **katt**
- **gris**

Intravenøs bruk:

- **storfe**
 - **hund**
 - **voksen hunngeist**
 - **sau**
 - **hest**
 - **katt**
 - **gris**
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN51AA01

Juridisk status for forsyning :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
EL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)

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:
11/03/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:
Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:
National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

30958/17/27-02-2018/K-0202401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/02/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0177/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037590>