

Euthanimal 40%

Auktoriserad

- Pentobarbital sodium

Product identification

Läkemedlets namn:

Euthanimal 40%

Euthanimal 40%, 400 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intrakardiell användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intrakardiell användning:

-

Nöt

-

Hund

-

Goat (adult female)

-

Får

-

Häst

-

Katt

-

Svin

Intravenös användning:

-

Nöt

-

Hund

-

Goat (adult female)

-

Får

-

Häst

-

Katt

-

Svin

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Cypern

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

29/07/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00467V

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2018

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0177/002

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Malta Polen Portugal
Rumänien Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036499>