

## Euthanimal 40%

Godkänd

- Pentobarbital sodium

### Produktens identitetsbeteckning

#### Läkemedlets namn:

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

#### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

#### Djurslag:

Nöt

Hund

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

Får

Häst

Katt

Svin

#### Administreringsväg:

Intrakardiell användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN51AA01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovenien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

21/06/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

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

---

**Godkännandenummer:**

MR/V/0434/002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/06/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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