

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Неразрешен

- Pentobarbital sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Pentoxin 500 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

норка

фретка

див заек

заек

морско свинче

хамстер

плъх

пиле

пощенски гълъб

декоративна птица

змия

водна костенурка

гущер

жаба
кон
говеда
свиня

Начин на приложение:

Налично само в [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Solution for injection:

-

куче

-

котка

-

норка

-

фретка

-

див заек

-

заек

-

морско свинче

-

хамстер

-

плъх

•

пиле

•

пощенски гълъб

•

декоративна птица

•

змия

•

водна костенурка

•

гущер

•

жаба

•

кон

•

говеда

•

свиня

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QN51AA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

1/07/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

55454

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/01/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

PT/V/0142/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014427>