

# Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Неразрешен

- Pentobarbital sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin vet 500 mg/ml injektioneste, liuos

### 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:**

12/08/2019

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Отговорен орган:**

Finnish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

33089

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/01/2024

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014424>