

Euthasol 20%, 200 mg/ml oplossing voor injectie

Разрешен

- Pentobarbital sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Euthasol 20%, 200 mg/ml oplossing voor injectie

Активно вещество:

Налично само в English

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

кон

пони

котка

свиня

Начин на приложение:

Интракардиално приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интракардиално приложение:**

- говеда
- куче
- кон
- пони
- котка
- свиня

Интравенозно приложение:

- говеда
- куче
- кон
- пони
- котка
- 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:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Dutch](#)

Налично само в [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ast Farma B.V.

Дата на разрешение за търговия:

6/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Produlab Pharma B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 3956

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/04/2018

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

Документи

Combined File of all Documents

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/600000079574>