

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Pentobarbital sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml injekčný roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ovce

Kůň

Kočka

Králík

Norek

Hlodavci

Prase

Cesta podání:

Intrakardiální podání

Intraperitoneální podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intrakardiální podání:

-

Skot

-

Pes

-

Goat (adult female)

-

Ovce

-

Kůň

-

Kočka

-

Králík

-

Norek

-

Hlodavci

-

Prase

Intraperitoneální podání:

-

Skot

-

Pes

•

Goat (adult female)

•

Ovce

•

Kůň

•

Kočka

•

Králík

•

Norek

•

Hlodavci

•

Prase

Intravenózní podání:

•

Skot

•

Pes

•

Goat (adult female)

•

Ovce

•

Kůň

•

Kočka

•

Králík

•

Norek

•

Hlodavci

•

Prase

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN51AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

6/06/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/025/DC/17-S

Datum změny stavu registrace:

22/06/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0320/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034284>