

# Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

Kočka

Norek

Fretka

Zajíc

Králík

Morče

Křeček

Potkan

Kuře  
Poštovní holub  
Okrasní ptáci  
Had  
Želva  
Ještěrka  
Žába  
Kůň  
Skot  
Prase  
Pes  
Kočka  
Norek  
Fretka  
Zajíc  
Králík  
Morče  
Křeček  
Potkan  
Kuře  
Poštovní holub  
Okrasní ptáci  
Had  
Želva  
Ještěrka  
Žába  
Kůň  
Skot  
Prase  
Pes  
Kočka  
Norek  
Fretka  
Zajíc  
Králík  
Morče  
Křeček

Potkan  
Kuře  
Poštovní holub  
Okrasní ptáci  
Had  
Želva  
Ještěrka  
Žába  
Kůň  
Skot  
Prase  
Pes  
Kočka  
Norek  
Fretka  
Zajíc  
Králík  
Morče  
Křeček  
Potkan  
Kuře  
Poštovní holub  
Okrasní ptáci  
Had  
Želva  
Ještěrka  
Žába  
Kůň  
Skot  
Prase

---

**Cesta podání:**

Intravenózní podání  
Intrakardiální podání  
Intraperitoneální podání  
Intrapulmonální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

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

QN51AA01

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Nizozemsko

---

### Popis balení:

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:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum registrace:**

19/01/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 116908

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/01/2022

---

**Referenční členský stát:**

Portugalsko

---

**Číslo procedury:**

PT/V/0142/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Chorvatsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Nizozemsko  
Norsko Rumunsko Španělsko

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

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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