

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Registrováno

- Pentobarbital sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Koza

Ovce

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

Kočka

Norek

Činčila

pískomil

Morče

Křeček

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

Potkan

Králík (v zájmovém chovu)

Cesta podání:

Intrakardiální podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

400.00 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:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

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. B.V.

Datum registrace:

27/06/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

43225/10-05-2017/K-0191201

Datum změny stavu registrace:

15/05/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0618/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
[Finsko](#) [Francie](#) [Řecko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Španělsko Švédsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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