

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Registrováno

- Pentobarbital sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol vet 400 mg/ml solução injetável

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

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intrakardiální podání:

-

Skot

-

Pes

-

Koza

-

Ovce

-

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

-

Kočka

-

Norek

-

Činčila

-

pískomil

-

Morče

•

Křeček

•

Mouse

•

Potkan

•

Králík (v zájmovém chovu)

Intravenózní podání:

•

Skot

•

Pes

•

Koza

•

Ovce

•

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

•

Kočka

•

Norek

•

Činčila

•

pískomil

•

Morče

•

Křeček

•

Mouse

•

Potkan

•

Králík (v zájmovém chovu)

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

QN51AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Popis balení:

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:

24/10/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

378/01/11DFVPT

Datum změny stavu registrace:

2/10/2022

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
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

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046579>