

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:

Rakousko

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:

17/10/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

837229

Datum změny stavu registrace:

17/10/2016

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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.