

ETIQUETADO

EMBALAJE EXTERIOR (CAJAS VIALES 100 ML) C.N. 570876-8

AV



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EUTANAX 200 mg/ml solución inyectable
Pentobarbital sódico

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Pentobarbital sódico, 200 mg
(equivalente a 182,28 mg de pentobarbital)

Excipientes:

Colorante rojo eritrosina (E-127)
Otros excipientes, c.s.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

4. TAMAÑO DEL ENVASE

100 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Caballos, perros y gatos.

6. INDICACIONES DE UO

Eutanasia

7. MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa o intracardíaca.

8. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

Se deben adoptar las medidas necesarias para asegurar que los cadáveres y productos comestibles de los animales tratados con este medicamento veterinario no entren en la cadena alimentaria y no se utilizan para consumo humano.

Otros animales no deben comer nunca los cadáveres de estos animales o partes de ellos ya que podrían estar expuestos a una dosis letal de pentobarbital. Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento no se utilicen para el consumo animal.

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES SI PROCEDEN

La inyección accidental es peligrosa.
Lea el prospecto antes de usar.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: Mes/Año

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.
Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.
No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de CAD.
Período de validez después de abierto el envase: 28 días

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Eliminación: lea el prospecto.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, si procede

USO VETERINARIO
Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración exclusiva por el veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

FATRO IBÉRICA, S.L.
Constitución 1, Planta Baja 3
08960 – Sant Just Desvern (Barcelona)
ESPAÑA

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

555 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote



**EMBALAJE EXTERIOR
(ETIQUETA VIALES 100 ML)**

AV



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

EUTANAX 200 mg/ml solución inyectable
Pentobarbital sódico

2. CANTIDAD DE SUSTANCIA ACTIVA

Cada ml contiene:
Sustancia activa:
Pentobarbital sódico 200 mg
(equivalente a 182,28 mg de pentobarbital)

3. CONTENIDO EN VOLUMEN

100 ml

4. VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía intravenosa o intracardíaca

5. TIEMPO DE ESPERA

No procede.
Se deben adoptar las medidas necesarias para asegurar que los cadáveres y productos comestibles de los animales tratados con este medicamento veterinario no entren en la cadena alimentaria y no se utilizan para consumo humano.
Otros animales no deben comer nunca los cadáveres de estos animales o partes de ellos ya que podrían estar expuestos a una dosis letal de pentobarbital. Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento no se utilicen para el consumo animal.

6. NÚMERO DE LOTE

Lote

7. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: Mes/Año

8. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

USO VETERINARIO

9. NOMBRE DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

FATRO IBÉRICA, S.L.