

Repose 500 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorisiert

- Pentobarbital sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Ziege, weiblich

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Nerz

Nager

Schwein

Art der Anwendung:

intracardiale Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intracardiale Anwendung:

-

Rind

-

Hund

-

Ziege, weiblich

-

Schaf

-

Pferd

-

Katze

-

Rabbit

-

Nerz

-

Nager

-

Schwein

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

-

Hund

-

Ziege, weiblich

-

Schaf

-

Pferd

-

Katze

-

Rabbit

-

Nerz

-

Nager

-

Schwein

intravenöse Anwendung:

-

Rind

-

Hund

-

Ziege, weiblich

-

Schaf

-

Pferd

-

Katze

-

Rabbit

-

Nerz

-

Nager

•

Schwein

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN51AA01

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

12 x 100 ml Durchstechflaschen aus Klarglas Typ I mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

12 x 250 ml Durchstechflaschen aus Polypropylen mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

12 x 250 ml Durchstechflaschen aus Klarglas Typ I mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

1 x 100 ml Durchstechflasche aus Polypropylen mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

1 x 250 ml Durchstechflasche aus Klarglas Typ I mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

1 x 100 ml Durchstechflasche aus Klarglas Typ I mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

12 x 100 ml Durchstechflaschen aus Polypropylen mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

1 x 250 ml Durchstechflasche aus Polypropylen mit Gummistopfen aus Bromobutyl und Aluminiumkappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

30/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

837660

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0320/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034260>