

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorisiert

- Pentobarbital sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Repose 500 mg/ml solution for injection

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

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:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

5/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10475/030/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/05/2017

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](#) [Lithuanian](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034291>