

# Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Pentobarbital sodium

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose vet 500 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege, weiblich

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Nerz

Nager

Schwein

### Art der Anwendung:

- intracardiale Anwendung
- intraperitoneale Anwendung
- intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
500.00 milligramm(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

## Injektionslösung

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

QN51AA01

### Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

## Zugelassen in:

## Schweden

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

12/06/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

54747

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/06/2017

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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

### Combined File of all Documents

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