

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin, 500 mg/mL, otopina za injekciju

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Nerz

Frettchen

Hase

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

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Huhn

Brieftaube

Ziervogel

Schlange

Schildkröte

Eidechse

Frosch

Pferd

Rind

Schwein

Hund

Katze

Nerz

Frettchen

Hase

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

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Huhn

Brieftaube

Ziervogel

Schlange

Schildkröte

Eidechse

Frosch

Pferd

Rind

Schwein

Hund

Katze

Nerz

Frettchen

Hase

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

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Huhn

Brieftaube

Ziervogel

Schlange

Schildkröte

Eidechse

Frosch

Pferd

Rind

Schwein

Hund

Katze

Nerz

Frettchen

Hase

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

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Huhn

Brieftaube

Ziervogel

Schlange

Schildkröte

Eidechse

Frosch

Pferd

Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intracardiale Anwendung
intraperitoneale Anwendung
intrapulmonale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

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

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

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QN51AA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

9/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/21-01/179

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2024

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0142/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Frankreich Griechenland Ungarn Irland
Niederlande Norwegen Rumänien Spanien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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