

Euthasol Vet 400 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Pentobarbital sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection
Euthasol Vet 400 mg/ml Oplossing voor injectie
Euthasol Vet 400 mg/ml Solution injectable
Euthasol Vet 400 mg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion
Katze
Nerz
Chinchilla
Wüstenrennmaus
Meerschweinchen
Hamster
Maus
Ratte

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

Art der Anwendung:

intracardiale Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intracardiale Anwendung:

-

Rind

-

Hund

-

Ziege

-

Schaf

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

-

Katze

-

Nerz

-

Chinchilla

-

Wüstenrennmaus

-

Meerschweinchen

-

Hamster

-

Maus

-

Ratte

-

Rabbit (non food-producing)

intravenöse Anwendung:

-

Rind

-

Hund

-

Ziege

-

Schaf

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

-

Katze

-

Nerz

-

Chinchilla

-

Wüstenrennmaus

-

Meerschweinchen

-

Hamster

-

Maus

-

Ratte

•

Rabbit (non food-producing)

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

QN51AA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

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:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

18/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V428872

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0618/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland
Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046552>