

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Zugelassen

- Pentobarbital sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

EUTHASOL VET 400MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Katze

Nerz

Chinchilla

Wüstenrennmaus

Meerschweinchen

Hamster

Maus

Ratte

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

Art der Anwendung:

intracardiale Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QN51AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

Le Vet. B.V.

Zulassungsdatum:

27/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

43225/10-05-2017/K-0191201

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/05/2022

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.