

# Euthasol Vet. 400 mg/ml, Solution for Injection

Zugelassen

- Pentobarbital sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol Vet. 400 mg/ml, Solution for Injection

### **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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

12/12/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 19994/4016

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/07/2024

---

**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](http://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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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