

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Autorisiert

- Pentobarbital sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol vet. 400 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Nerz

Nager

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
- Katze
- Rabbit
- Nerz
- Nager

intravenöse Anwendung:

- Rind
 - Hund
 - Ziege
 - Schaf
 - Pferd
 - Katze
 - Rabbit
 - Nerz
 - Nager
-

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

QN51AA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Swedish](#)

Verfügbar nur in [Swedish](#)

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:

Le Vet. B.V.

Marketing authorisation date:

15/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

44773

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2011

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984464>