

# Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Pentobarbital sodium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Cabras

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos

Visones

Roedores

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intracardiaca

Vía intraperitoneal

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN51AA01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Portugal

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/04/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

1101/01/17DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/01/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0320/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Malta Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.