

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection
Repose 500 mg/ml raztopina za injiciranje

Principio activo:

Disponible 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

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intracardiaca:

-

Bovino

-

Perros

-

Cabras

-

Ovino

-

Caballos

-

Gatos

-

Conejos

-

Visones

-

Roedores

-

Porcino

Vía intraperitoneal:

-

Bovino

-

Perros

•

Cabras

•

Ovino

•

Caballos

•

Gatos

•

Conejos

•

Visones

•

Roedores

•

Porcino

Vía intravenosa:

•

Bovino

•

Perros

•

Cabras

•

Ovino

•

Caballos

•

Gatos

•

Conejos

•

Visones

•

Roedores

•

Porcino

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

QN51AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

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:

18/05/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0575/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/05/2017

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Prospecto

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

Etiquetado

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