

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin, 500 mg/mL, otopina za injekciju

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Visones

Hurones

Liebres

Conejos

Cobayas

Hámsteres

Ratas
Pollos
Palomas mensajeras
Aves ornamentales
Serpientes
Tortugas
Lagartos
Ranas
Caballos
Bovino
Porcino
Perros
Gatos
Visones
Hurones
Liebres
Conejos
Cobayas
Hámsteres
Ratas
Pollos
Palomas mensajeras
Aves ornamentales
Serpientes
Tortugas
Lagartos
Ranas
Caballos
Bovino
Porcino
Perros
Gatos
Visones
Hurones
Liebres
Conejos
Cobayas

Hámsteres
Ratas
Pollos
Palomas mensajeras
Aves ornamentales
Serpientes
Tortugas
Lagartos
Ranas
Caballos
Bovino
Porcino
Perros
Gatos
Visones
Hurones
Liebres
Conejos
Cobayas
Hámsteres
Ratas
Pollos
Palomas mensajeras
Aves ornamentales
Serpientes
Tortugas
Lagartos
Ranas
Caballos
Bovino
Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía intracardiaca
Vía intraperitoneal
Uso intrapulmonar

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

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:

Croacia

Descripción del formato:

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

9/02/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/21-01/179

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2024

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0142/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Francia Grecia Hungría Irlanda Países Bajos
Noruega Rumania; Rumanía España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.