

# Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Autorizado

- Pentobarbital sodium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos no destinados a consumo humano

Gatos

Visones

Chinchillas

Jerbos

Cobayas

Hámsteres

Ratones

Ratas

Conejos no destinados a consumo humano

---

**Vía de administración:**

Vía intracardiaca

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 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:**

Grecia

---

**Disponible en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

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. B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/06/2012

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

43225/10-05-2017/K-0191201

---

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

15/05/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0618/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Francia Grecia Islandia Italia  
Letonia Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
España Suecia

Disponibile 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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