

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

Euthasol vet. 400 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Principio activo:

Disponible 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:

Noruega

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:

10/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

10-7771

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/02/2012

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

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

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.