

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Autorizado

- Pentobarbital sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Conejos
Bovino
Ovino
Caprino
Caballos
Nutrias

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intracardiaca

Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

400.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se

ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

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

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

GENERA d.d.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/18-01/298

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2025

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.