

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

koer

kass

mink

tuhkur

jänes

küülik

merisiga

hamster

rott

kana
kodutuvi
dekoratiivlind
madu
kilpkonn
sisalik
konn
hobune
veis
siga
koer
kass
mink
tuhkur
jänes
küülik
merisiga
hamster
rott
kana
kodutuvi
dekoratiivlind
madu
kilpkonn
sisalik
konn
hobune
veis
siga
koer
kass
mink
tuhkur
jänes
küülik
merisiga
hamster

rott
kana
kodutuvi
dekoratiivlind
madu
kilpkonn
sisalik
konn
hobune
veis
siga
koer
kass
mink
tuhkur
jänes
küülik
merisiga
hamster
rott
kana
kodutuvi
dekoratiivlind
madu
kilpkonn
sisalik
konn
hobune
veis
siga

Manustamisviis:

Intravenoosne
Intrakardiaalne
Intraperitoneaalne
Intrapulmonaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN51AA01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

17/10/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

837229

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/10/2016

Viiteliikmesriik:

Portugal

Müügiloamenetluse number:

PT/V/0142/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Prantsusmaa Kreeka Ungari Iirimaa Holland Norra Rumeenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.