

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre (femelle adulte)

Mouton

Cheval

Chat

Lapin

Vison

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Voie d'administration:

Voie intracardiaque

Voie intrapéritonéale

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN51AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

837660

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/2017

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0320/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Malte Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.