

# Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Pentobarbital sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Repose 500 mg/ml solution for injection

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

### Substance active:

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 active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intracardiaque:**

- **Bovins**
- **Chien**
- **Chèvre (femelle adulte)**
- **Mouton**
- **Cheval**
- **Chat**
- **Lapin**
- **Vison**
- **Rodents**
- **Porc**

#### **Voie intrapéritonéale:**

- **Bovins**
-

**Chien**

•

**Chèvre (femelle adulte)**

•

**Mouton**

•

**Cheval**

•

**Chat**

•

**Lapin**

•

**Vison**

•

**Rodents**

•

**Porc**

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

•

**Chien**

•

**Chèvre (femelle adulte)**

•

**Mouton**

•

**Cheval**

•

**Chat**

•

**Lapin**

•

**Vison**

•

**Rodents**

•

## Porc

---

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

QN51AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

5/05/2017

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10475/030/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/05/2017

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034291>