

# Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Pentobarbital sodium

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

---

**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:**

Portugal

---

### **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:**

10/04/2017

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1101/01/17DFVPT

---

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

27/01/2025

---

**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](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.