

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Vison

Furet

Lièvre

Lapin

Cobaye

Hamster

Rat
Poulet
Pigeon voyageur
Oiseaux de volière
Serpent
Tortue
Lézard
Grenouille
Cheval
Bovins
Porc
Chien
Chat
Vison
Furet
Lièvre
Lapin
Cobaye
Hamster
Rat
Poulet
Pigeon voyageur
Oiseaux de volière
Serpent
Tortue
Lézard
Grenouille
Cheval
Bovins
Porc
Chien
Chat
Vison
Furet
Lièvre
Lapin
Cobaye

Hamster
Rat
Poulet
Pigeon voyageur
Oiseaux de volière
Serpent
Tortue
Lézard
Grenouille
Cheval
Bovins
Porc
Chien
Chat
Vison
Furet
Lièvre
Lapin
Cobaye
Hamster
Rat
Poulet
Pigeon voyageur
Oiseaux de volière
Serpent
Tortue
Lézard
Grenouille
Cheval
Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intracardiaque
Voie intrapéritonéale
Voie intrabronchique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

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:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/01/2017

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 116908

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2022

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0142/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie France Grèce Hongrie Irlande Pays-Bas Norvège
Roumanie Espagne 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.