

Euthasol Vet 400 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection
Euthasol Vet 400 mg/ml Oplossing voor injectie
Euthasol Vet 400 mg/ml Solution injectable
Euthasol Vet 400 mg/ml Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Chien
Chèvre
Mouton
Cheval (non producteur de denrées)
Chat
Vison
Chinchilla
Gerbille
Cobaye
Hamster
Souris

Rat

Lapin (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie intracardiaque

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/10/2012

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V428872

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/10/2012

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0618/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie Finlande France Grèce Islande Italie
Lettonie Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 29/10/2025

Télécharger