

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Autorisé

- Pentobarbital sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection
EUTHASOL, 400MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE

Substance active:

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 active / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intracardiaque:

-

Bovins

-

Chien

-

Chèvre

-

Mouton

-

Cheval (non producteur de denrées)

-

Chat

-

Vison

-

Chinchilla

-

Gerbille

-

Cobaye

-

Hamster

-

Souris

-

Rat

-

Lapin (non producteur de denrées)

Voie intraveineuse:

-

Bovins

-

Chien

-

Chèvre

-

Mouton

-

Cheval (non producteur de denrées)

-

Chat

-

Vison

-

Chinchilla

-

Gerbille

-

Cobaye

-

Hamster

-

Souris

-

Rat

-

Lapin (non producteur de denrées)

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

QN51AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

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. B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/05/2013

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104322

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/05/2013

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

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

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/600000046565>