

# 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

### 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:**

Autriche

---

### **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:**

17/10/2016

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

837229

---

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

17/10/2016

---

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

## Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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.