

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Engedélyezett

- Pentobarbital sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

nyúl

szarvasmarha

juh

kecske

ló

vidra

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intracardialis alkalmazás

Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intravénás alkalmazás:**

-

nyúl

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

juh

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se

ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

kecske

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

ló

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN51AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Genera d.d.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/10/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Genera d.d.

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/18-01/298

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/06/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.