

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Minkur

Fretta

Héri

Kanína

Naggrís

Hamstur

Rotta

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Skrautfugl

Snákur

Skjaldbaka

Eðla

Froskur

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Minkur

Fretta

Héri

Kanína

Naggrís

Hamstur

Rotta

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Skrautfugl

Snákur

Skjaldbaka

Eðla

Froskur

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Minkur

Fretta

Héri

Kanína

Naggrís

Hamstur

Rotta

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Skrautfugl

Snákur

Skjaldbaka

Eðla

Froskur

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Minkur

Fretta

Héri

Kanína

Naggrís

Hamstur

Rotta

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Skrautfugl

Snákur

Skjaldbaka

Eðla

Froskur

Hestur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í kviðarhol

Til notkunar í lungu

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN51AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

19/01/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 116908

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

PT/V/0142/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Holland
Noregur Rúmenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.