

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Viðurkennt

- Pentobarbital sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol vet. 400 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem, kaķiem, grauzējiem, trušiem, liellopiem, aitām, kazām, zirgiem un ūdelēm

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Köttur

Minkur

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Norwegian](#)

Stökkmús

Naggrís

Hamstur

Mús

Rotta

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í hjarta:

-

Nautgripir

-

Hundur

-

Geit

-

Sauðkind

-

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

-

Köttur

-

Minkur

-

Chinchilla

-

Stökkmús

-

Naggrís

-

Hamstur

-

Mús

-

Rotta

-

Rabbit (non food-producing)

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

-

Hundur

-

Geit

-

Sauðkind

-

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

-

Köttur

-

Minkur

-

Chinchilla

-

Stökkmús

-

Naggrís

-

Hamstur

-

Mús

-

Rotta

-

Rabbit (non food-producing)

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

QN51AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/03/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/12/0018

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/03/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0618/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Eistland Finnland Frakkland Grikkland Ísland
Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046536>