

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose vet - Injeksjonsvæske, oppløsning - 500 mg/ml

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Capra (femmina adulta)

Ovino

Cavallo

Gatto

Coniglio

Visone

roditori

Suino

Via di somministrazione:

Uso intracardiaco

Uso intraperitoneale

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intracardiaco:

- **bovini**
- **Cane**
- **Capra (femmina adulta)**
- **Ovino**
- **Cavallo**
- **Gatto**
- **Coniglio**
- **Visone**
- **roditori**
- **Suino**

Uso intraperitoneale:

- **bovini**
-

Cane

•

Capra (femmina adulta)

•

Ovino

•

Cavallo

•

Gatto

•

Coniglio

•

Visone

•

roditori

•

Suino

Uso endovenoso:

•

bovini

•

Cane

•

Capra (femmina adulta)

•

Ovino

•

Cavallo

•

Gatto

•

Coniglio

•

Visone

•

roditori

•

Suino

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN51AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

27/09/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

16-11167

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2017

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0320/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Malta Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034280>