

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Visone

Furetto

Ipre

Coniglio

porcellino d'India

criceto

ratto
polli
piccione viaggiatore
uccelli da gabbia e da voliera
serpente
tartaruga
lucertola
rana
Cavallo
bovini
Suino
Cane
Gatto
Visone
Furetto
lepre
Coniglio
porcellino d'India
criceto
ratto
polli
piccione viaggiatore
uccelli da gabbia e da voliera
serpente
tartaruga
lucertola
rana
Cavallo
bovini
Suino
Cane
Gatto
Visone
Furetto
lepre
Coniglio
porcellino d'India

criceto
ratto
polli
piccione viaggiatore
uccelli da gabbia e da voliera
serpente
tartaruga
lucertola
rana
Cavallo
bovini
Suino
Cane
Gatto
Visone
Furetto
lepre
Coniglio
porcellino d'India
criceto
ratto
polli
piccione viaggiatore
uccelli da gabbia e da voliera
serpente
tartaruga
lucertola
rana
Cavallo
bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intracardiaco
Uso intraperitoneale
Uso intrabronchiale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

QN51AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 116908

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/01/2022

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0142/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Francia Grecia Ungheria Irlanda Paesi Bassi Norvegia
Romania Spagna

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

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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