

EUTHASOL, 400MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection
EUTHASOL, 400MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)
Gatto
Visone
cincillà
gerbillo
porcellino d'India
criceto
topo
ratto
Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

Via di somministrazione:

Uso intracardiaco

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 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:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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. B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/05/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104322

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/05/2013

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0618/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Francia Grecia Islanda Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Spagna
Svezia

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento