

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Autorizzato

- Pentobarbital sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)
Disponibile solo in [Polish](#)
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:

18/09/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2199

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/09/2012

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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