

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

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:

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

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:

12/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 19994/4016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/07/2024

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

File combinato di tutti i documenti

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