

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Nav
atļautas

- Pentobarbital sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin vet 500 mg/ml injektioneste, liuos

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Kaķis

Ūdele

Mājas sesks

Zaķis

Trusis

Jūrascūciņa

Kāmis

Žurka

Cālis

Pasta balodis

Dekoratīvie putni

Čūska

Ūdens bruņurupucis

Ķirzaka

Varde
Zirgs
Liellops
Cūka

Lietošanas veids:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
500.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Solution for injection:

-

Suns

-

Kaķis

-

Ūdele

-

Mājas sesks

-

Zaķis

-

Trusis

-

Jūdescūciņa

-

Kāmis

-

Žurka

•

Cālis

•

Pasta balodis

•

Dekoratīvie putni

•

Čūska

•

Ūdens bruņurupucis

•

Ķirzaka

•

Varde

•

Zirgs

•

Liellops

•

Cūka

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN51AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

12/08/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atbildīgā iestāde:

Finnish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

33089

Atļaujas statusa maiņas datums:

21/01/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

PT/V/0142/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014424>