

Repose 500 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Pentobarbital sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml Oplossing voor injectie

Repose 500 mg/ml Solution injectable

Repose 500 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Geiten

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Nerts

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)

[Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Varken

Toedieningsweg:

Intracardiaal gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN51AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws

Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Alleen beschikbaar in Engels

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/10/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

24/06/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0320/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Malta Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/06/2025

Downloaden