

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Pentobarbital sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose vet 500 mg/ml injekcinis tirpalas

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Geiten

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Nerts

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Varken

Toedieningsweg:

Intracardiaal gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intracardiaal gebruik:

- **Rund**
- **Hond**
- **Geiten**
- **Schaap**
- **Paard**
- **Kat**
- **Konijn**
- **Nerts**
- **Rodents**
- **Varken**

Intraperitoneaal gebruik:

- **Rund**
-

Hond

•

Geiten

•

Schaap

•

Paard

•

Kat

•

Konijn

•

Nerts

•

Rodents

•

Varken

Intraveneus gebruik:

•

Rund

•

Hond

•

Geiten

•

Schaap

•

Paard

•

Kat

•

Konijn

•

Nerts

•

Rodents

•

Varken

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN51AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

22/05/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/17/2396/001-002

Wijzigingsdatum status toelating:

22/05/2017

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

RV2396.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034279>