

Euthoxin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Toegelaten

- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium
- Pentobarbital sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Euthoxin 500 mg/ml oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Nerts

Fret

Haas

Konijn

Cavia

Hamsters

Rat

Kip

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Kooivogels

Slangen

Schildpadden

Hagedissen

Kikkers

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

Nerts

Fret

Haas

Konijn

Cavia

Hamsters

Rat

Kip

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Kooivogels

Slangen

Schildpadden

Hagedissen

Kikkers

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

Nerts

Fret

Haas

Konijn

Cavia

Hamsters

Rat

Kip

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)
[Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Kooivogels

Slangen

Schildpadden

Hagedissen

Kikkers

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

Nerts

Fret

Haas

Konijn

Cavia

Hamsters

Rat

Kip

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#)
[Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Kooivogels

Slangen

Schildpadden

Hagedissen

Kikkers

Paard

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intracardiaal gebruik
Intraperitoneaal gebruik
Intrapulmonaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

19/01/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 116908

Datum toelatingswijziging:

19/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0142/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Nederland
Noorwegen Roemenië Spanje

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

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/01/2022

Downloaden