

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Toegelaten

- Pentobarbital sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

EUTHASOL, 400 mg/mL, otopina za injekciju, za pse, mačke, glodavce, kuniće, goveda, ovce, koze, konje i američke vidrice (nerčeve)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Konijn

Rund

Schaap

Geit

Paard

Otter

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intracardiaal gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se

ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

Treba poduzeti odgovarajuće mjere da lešine (trupla) životinja eutanaziranih ovim VMP-om kao i nusproizvodi od tih životinja ne uđu u lanac prehrane, odnosno da se ne koriste za hranu ljudi i/ili životinja.

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:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Genera d.d.

Handelsvergunningsdatum:

24/10/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/18-01/298

Datum toelatingswijziging:

18/06/2025

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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