

# Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Geautoriseerd

- Pentobarbital sodium

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol vet. 400 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Nerts

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

---

### **Toedieningsweg:**

Intracardiaal gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Intracardiaal gebruik:**

- Rund
- Hond
- Geit
- Schaap
- Paard
- Kat
- Konijn
- Nerts
- Rodents

#### **Intraveneus gebruik:**

- Rund
  - Hond
  - Geit
  - Schaap
  - Paard
  - Kat
  - Konijn
  - Nerts
  - Rodents
- 

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN51AA01

---

### **Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Zweden

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

---

## 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. B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

15/12/2011

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

44773

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

15/12/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0618/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Estland Finland Frankrijk Griekenland IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

**Bijsluiter**

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

**Samenvatting van de productkenmerken**

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984464>