

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Pentobarbital sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hund

voksen hunngeist

sau

hest

katt

kanin

mink

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

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

gris

Administrasjonsvei:

Intrakardial bruk

Intraperitoneal bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
500.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrakardial bruk:

- **storfe**
- **hund**
- **voksen hunngeist**
- **sau**
- **hest**
- **katt**
- **kanin**
- **mink**
- **Rodents**
- **gris**

Intraperitoneal bruk:

- **storfe**
-

hund

•

voksen hunngeist

•

sau

•

hest

•

katt

•

kanin

•

mink

•

Rodents

•

gris

Intravenøs bruk:

•

storfe

•

hund

•

voksen hunngeist

•

sau

•

hest

•

katt

•

kanin

•

mink

•

Rodents

-

gris

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QN51AA01

Juridisk status for forsyning :

Legemiddel gjenstand for medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/08/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00633V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/08/2017

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0320/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT LU
MT NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034263>