

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Euthoxin, 500 mg/mL, otopina za injekciju

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

mink

tamilder

hare

kanin

marsvin

hamster

rotte
kylling
brevdue
prydfugl
slange
vannskilpadde
øgle
frosk
hest
storfe
gris
hund
katt
mink
tamilder
hare
kanin
marsvin
hamster
rotte
kylling
brevdue
prydfugl
slange
vannskilpadde
øgle
frosk
hest
storfe
gris
hund
katt
mink
tamilder
hare
kanin
marsvin

hamster
rotte
kylling
brevdue
prydfugl
slange
vannskilpadde
øgle
frosk
hest
storfe
gris
hund
katt
mink
tamilder
hare
kanin
marsvin
hamster
rotte
kylling
brevdue
prydfugl
slange
vannskilpadde
øgle
frosk
hest
storfe
gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intrakardial bruk
Intraperitoneal bruk
Intrapulmonal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/02/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/21-01/179

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/11/2024

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0142/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE HR FR EL HU Irland NL NO RO ES

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.