

Euthasol vet. 400 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Pentobarbital sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol vet. 400 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hund

geit

sau

ikke matproduserende hest

katt

mink

chinchilla

ørkenrotte

marsvin

hamster

mus

rotte

ikke matproduserende kanin

Administrasjonsvei:

Intrakardial bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrakardial bruk:

- **storfe**
- **hund**
- **geit**
- **sau**
- **ikke matproduserende hest**
- **katt**
- **mink**
- **chinchilla**
- **ørkenrotte**
- **marsvin**
- **hamster**

-

mus

-

rotte

-

ikke matproduserende kanin

Intravenøs bruk:

-

storfe

-

hund

-

geit

-

sau

-

ikke matproduserende hest

-

katt

-

mink

-

chinchilla

-

ørkenrotte

-

marsvin

-

hamster

-

mus

-

rotte

-

ikke matproduserende kanin

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN51AA01

Juridisk status for forsyning :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
NO

Pakningsbeskrivelse:
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. B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
10/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:
Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:
Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:
10-7771

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/02/2012

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0618/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK EE FI FR EL IS IT LV LT LU NO PL PT RO ES SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046577>