

# 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

### **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

marssvin

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:**

AT

---

### **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:**

17/10/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

837229

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/10/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

### Combined File of all Documents

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