

# Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection

Pentoxin

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

Nurcă

Dihor

Iepure de câmp

Iepure

Porcușor de Guineea

Hamster

Şobolan

Găină

Porumbei voiajori

Păsări ornamentale

Şarpe

Broască țestoasă de apă

Şopârlă

Broască

Cal

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Nurcă

Dihor

Iepure de câmp

Iepure

Porcuşor de Guineea

Hamster

Şobolan

Găină

Porumbei voiajori

Păsări ornamentale

Şarpe

Broască țestoasă de apă

Şopârlă

Broască

Cal

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Nurcă

Dihor

Iepure de câmp

Iepure

Porcuşor de Guineea

Hamster  
Șobolan  
Găină  
Porumbei voiajori  
Păsări ornamentale  
Șarpe  
Broască țestoasă de apă  
Șopârlă  
Broască  
Cal  
Bovine  
Porc  
Câine  
Pisică  
Nurcă  
Dihor  
Iepure de câmp  
Iepure  
Porcușor de Guineea  
Hamster  
Șobolan  
Găină  
Porumbei voiajori  
Păsări ornamentale  
Șarpe  
Broască țestoasă de apă  
Șopârlă  
Broască  
Cal  
Bovine  
Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrare intravenoasă  
Administrare intracardiacă  
Administrare intraperitoneală

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN51AA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/05/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

20-13637

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/05/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

PT/V/0142/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)