

Euthoxin 500 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Euthoxin 500 mg/ml solution for injection
Euthoxin 500 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund
Katt
Mink
Iller
Hare
Kanin
Marsvin
Hamster

Råtta
Tamhöns
Brevduva
Burfågel
Orm
Vattensköldpadda
Ödla
Groda
Häst
Nöt
Svin
Hund
Katt
Mink
Iller
Hare
Kanin
Marsvin
Hamster
Råtta
Tamhöns
Brevduva
Burfågel
Orm
Vattensköldpadda
Ödla
Groda
Häst
Nöt
Svin
Hund
Katt
Mink
Iller
Hare
Kanin
Marsvin

Hamster
Råtta
Tamhöns
Brevduva
Burfågel
Orm
Vattensköldpadda
Ödla
Groda
Häst
Nöt
Svin
Hund
Katt
Mink
Iller
Hare
Kanin
Marsvin
Hamster
Råtta
Tamhöns
Brevduva
Burfågel
Orm
Vattensköldpadda
Ödla
Groda
Häst
Nöt
Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning
Intrakardiell användning
Intraperitoneal användning
Intrapulmonell användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

11/04/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 08749/4055

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/04/2021

Referensmedlemsstat:

Portugal

Procedurnummer:

PT/V/0142/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Frankrike Grekland Ungern Irland Nederländerna
Norge Rumänien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.