

# Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Pentobarbital sodium

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose vet, 500 mg/ml süstelahus

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

Får

Häst

Katt

Kanin

Mink

Gnagare

Svin

### Administreringsväg:

Intrakardiell användning  
Intraperitoneal användning  
Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

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:

Estland

---

### Förpackningsbeskrivning:

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

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Godkännandedatum:**

23/05/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

2032

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/05/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0320/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Malta Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Gemensam fil för alla dokument

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