

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Pentobarbital sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

REPOSE SOLUTION INJECTABLE

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:

Frankrike

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:

11/04/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/8080836 1/2017

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/06/2022

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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