

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Auktoriserad

- Pentobarbital sodium

Product identification

Läkemedlets namn:

Euthasol 500 mg/ml solution for injection

Repose 500 mg/ml soluzione iniettabile

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Får

Häst

Katt

Kanin

Mink

Gnagare

Svin

Administreringsväg:

Intrakardiell användning

Intraperitoneal användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
500.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intrakardiell användning:

-

Nöt

-

Hund

-

Goat (adult female)

-

Får

-

Häst

-

Katt

-

Kanin

-

Mink

-

Gnagare

-

Svin

Intraperitoneal användning:

-

Nöt

-

Hund

•

Goat (adult female)

•

Får

•

Häst

•

Katt

•

Kanin

•

Mink

•

Gnagare

•

Svin

Intravenös användning:

•

Nöt

•

Hund

•

Goat (adult female)

•

Får

•

Häst

•

Katt

•

Kanin

•

Mink

•

Gnagare

•

Svin

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

1/11/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105028

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/11/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034292>