

Euthasol Vet. 400 mg/ml, Solution for Injection

Auktoriserad

- Pentobarbital sodium

Product identification

Läkemedlets namn:

Euthasol vet. 400 mg/ml, solution for injection

Euthasol Vet. 400 mg/ml, Solution for Injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Katt

Mink

Chinchilla

Gerbil

Marsvin

Hamster

Mus

Råtta

Kanin (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Administreringsväg:

Intrakardiell användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intrakardiell användning:

-

Nöt

-

Hund

-

Get

-

Får

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

-

Katt

-

Mink

-

Chinchilla

-

Gerbil

-

Marsvin

-

Hamster

-

Mus

-

Råtta

-

Kanin (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Intravenös användning:

-

Nöt

-

Hund

-

Get

-

Får

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

-

Katt

-

Mink

-

Chinchilla

-

Gerbil

-

Marsvin

-

Hamster

-

Mus

-

Råtta

-

Kanin (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

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. B.V.

Marketing authorisation date:

12/12/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 19994/4016

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/07/2024

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0618/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Estland Finland Frankrike Grekland Island
Italien Lettland Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046571>