

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Разрешен

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрапулмонално приложение

Интракардиално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN51AX50

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Дата на разрешение за търговия:

25/09/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/22-01/230

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/06/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.