

# T61, süstelahus

Autoriseret

- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

T61, süstelahus

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Kat

---

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intrapulmonær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Hest**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN51AX50

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/04/2003

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

1136

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

3/04/2003

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.