

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

Dokumenter

Produktresumé

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