

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

Autoriseret

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intrapulmonær anvendelse

Intrakardial anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Croatia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

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. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dato for markedsføringstilladelse:

25/09/2014

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

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

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/06/2025

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.