

T 61, injekcinis tirpalas

Autoriseret

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

T 61, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Hungarian](#) [Romanian](#)

Kat

Fugle

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intrapulmonær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Large animals

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

Intrapulmonær anvendelse:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Kat

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

•

Fugle

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/04/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/04/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1399.pdf