

# T 61 raztopina za injiciranje za pse, mačke, govedo, konje, prašiče, okrasne ptice, hrčke, morske prašičke, kunce

Autoriseret

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

T 61 raztopina za injiciranje za pse, mačke, govedo, konje, prašiče, okrasne ptice, hrčke, morske prašičke, kunce

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Hund

Kvæg

Svin

Hest

Kat

Prydfugl

Hamster

Marsvin

Kanin

---

### **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

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

**Hund**

- 

**Kvæg**

- 

**Svin**

- 

**Hest**

#### **Intrapulmonær anvendelse:**

- 

**Hund**

-

**Kat**

•

**Prydfugl**

•

**Hamster**

•

**Marsvin**

•

**Kanin**

**Intrakardial anvendelse:**

•

**Hund**

---

**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 [Slovenian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/11/2021

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0327/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/03/2005

---

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.