

T61 šķīdums injekcijām

Zugelassen

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T61 šķīdums injekcijām

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Maus

Ratte

Katze

Taube

Nerz

Hamster

Meerschweinchen

Hund

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)

[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#)

[schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intrapulmonale Anwendung

intravenöse Anwendung

intracardiale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intrapulmonale Anwendung:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

- Milch. no withdrawal period

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā. Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā. Veikt

piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN51AX50

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

19/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/02/1429

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.