

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Zugelassen

- Mebezonium iodide
- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Hund

Katze

Wiederkäuer

Ziervogel

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#)
[lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#)
[lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intracardiale Anwendung

intrapulmonale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

-

Wiederkäuer

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

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

QN51AX50

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [spanisch](#)

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

7/02/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

873 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/1994

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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