

T 61, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T 61, injekcinis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

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

[lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#)

Katze

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

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intrapulmonale 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:

intravenöse Anwendung:

-

Hund

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Large animals

- Alle Zielgewebe. 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.

intrapulmonale Anwendung:

-

Hund

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Katze

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

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

-

Birds

- Alle Zielgewebe. 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.

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

QN51AX50

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

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:

15/04/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/04/2007

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

Dokumente

RV1399.pdf