

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

Εγκεκριμένο

- Mebezonium iodide
- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Είδος-στόχος:

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Μηρυκαστικό

Καλλωπιστικά πτηνά

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Δανέζικα](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Ιταλικά](#)
[Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ρουμανικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Βουλγαρικά](#) [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Δανέζικα](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Ιταλικά](#)
[Λετονικά](#) [Λιθουανικά](#) [Ουγγρικά](#) [Ρουμανικά](#) [Σουηδικά](#)

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοκαρδιακή χρήση

Ενδοπνευμονική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδοφλέβια χρήση:**

-

Άλογο

- Meat and offal. 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

-

Μηρυκαστικό

- Meat and offal. 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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QN51AX50

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/02/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

873 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/02/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.