

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Εξουσιοδοτημένο

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπνευμονική χρήση

Ενδοκαρδιακή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Σκύλος

Ενδοπνευμονική χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ενδοκαρδιακή χρήση:

-

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN51AX50

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/09/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός έγκρισης:

UP/I-322-05/13-01/584

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

25/09/2014

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082437>