

T 61, injekcinis tirpalas

Εγκεκριμένο

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

T 61, injekcinis tirpalas

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Μεγάλου μεγέθους ζώα

Γάτα

Πτηνά

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπνευμονική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Σκύλος

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Μεγάλου μεγέθους ζώα

- All relevant tissues. 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.

Ενδοπνευμονική χρήση:

-

Σκύλος

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Γάτα

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

•

Πτηνά

- All relevant tissues. 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.

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

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:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/04/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/04/2007

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

Έγγραφα

RV1399.pdf