

# T 61, injekcinis tirpalas

Εγκριμένο

- 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

RV1399.pdf