

# T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

Autorizado

- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS  
VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

Palomas

Ratas

Ratones

Hámsteres

Conejos  
Aves ornamentales  
Bovino  
Porcino  
Équidos  
Ovino  
Caprino

---

**Vía de administración:**

Vía intracardiaca  
Uso intrapulmonar  
Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
4.99 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN51AX50

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/8244456 5/1992

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/06/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.