

# T 61 oplossing voor injectie

Autorizado

- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

T 61 oplossing voor injectie

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Animales de laboratorio

Rumiantes

Aves ornamentales

Perros

Équidos

Gatos

Visones

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intracardiaca

Vía intravenosa

Uso intrapulmonar

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 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:**

Países Bajos

---

### **Disponible en:**

Países Bajos

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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 Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/09/1992

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 5356

---

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

5/02/2015

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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