

# T 61 vet injektioneste, liuos

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

T 61 vet injektioneste, liuos

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Caballos

Perros

Bovino

Porcino

Hámsteres

Conejos

Gatos

Cobayas

Visones

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Uso intrapulmonar

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en English  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

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

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intravenosa:**

- 

#### **Caballos**

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

- 

#### **Bovino**

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

- 

#### **Porcino**

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

### **Uso intrapulmonar:**

•

#### **Visones**

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

---

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

QN51AX50

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Finlandia

---

### **Disponible en:**

Finlandia

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/05/2000

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

15375

---

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

8/05/2000

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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