

# T 61 soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini, pisici, nurci, păsări

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

T 61 soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini, pisici, nurci, păsări

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Bovino

Caballos

Porcino

Gatos

Pollos

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](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 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:**

Rumania; Rumanía

---

### **Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/09/2007

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

130221

---

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

12/12/2024

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.