

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Uso intrapulmonar

Vía intracardiaca

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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Fecha de autorización de comercialización:

25/09/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/22-01/230

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.