

T61 ενέσιμο διάλυμα

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

T61 ενέσιμο διάλυμα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Pollos

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

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:

Chipre

Disponible en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/10/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

10252

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.