

T 61 solution injectable

Autorizado

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

T 61 solution injectable

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Gatos

Perros

Visones

Aves ornamentales

Animales de laboratorio

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Uso intrapulmonar

Vía intracardiaca

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso intrapulmonar:

-

Palomas

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

-

Visones

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

-

Aves ornamentales

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

-

Animales de laboratorio

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Euthanised animals should not be used as food (animal or human). Adequate measures should be taken to ensure that carcasses of animals treated with this product and the by-products of these animals do not enter the food chain and are not used for human or animal consumption.

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

5/11/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 416/97/04/0547

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/11/2001

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.