

T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS
VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Pigeon

Rat

Souris

Hamster

Lapin

Oiseaux de volière

Bovins

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intracardiaque

Voie intrabronchique

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.99 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN51AX50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8244456 5/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage