

T61, süstelahus

Autorisé

- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T61, süstelahus

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intrabronchique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

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

QN51AX50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/04/2003

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

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1136

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/04/2003

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.