

T 61 vet injektioneste, liuos

Autorisé

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T 61 vet injektioneste, liuos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Bovins

Porc

Hamster

Lapin

Chat

Cobaye

Vison

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intrabronchique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Non applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

Bovins

- Non applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

Porc

- Non applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

Voie intrabronchique:

•

Vison

- Non applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

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

QN51AX50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Finlande

Disponible en:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Finnish

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:

8/05/2000

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

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

15375

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/05/2000

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.

Notice

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