

T 61, injekcinis tirpalas

Autorisé

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T 61, injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Chat

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

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intrabronchique

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
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Large animals

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

Voie intrabronchique:

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Chat

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Birds

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

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

QN51AX50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/04/2002

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

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/04/2007

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

Documents

RV1399.pdf