

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Heimilað

- Mebezonium iodide
- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Köttur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

Skrautfugl

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#)

Aðeins fáanlegt í Bulgarian spænska tékkneska danska eistneska enska ítalska lettneska litháíska ungverska rúmenska sænska

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í lungu

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

-

Ruminant

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN51AX50

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/02/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

873 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/1994

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.