

# T 61, oplossing voor injectie

Viðurkennt

- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

## Product identification

### Heiti lyfs:

T 61, oplossing voor injectie

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Skrautfugl

Hundur

Hestar

Köttur

Minkur

Svín

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í hjarta

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lungu

---

## Product details

### **Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Til notkunar í hjarta:**

- **Laboratory animals**
- **Ruminant**
- **Skrautfugl**
- **Hundur**
- **Hestar**
- **Köttur**
- **Minkur**
- **Svín**

#### **Til notkunar í bláæð:**

- **Laboratory animals**
- **Ruminant**
- **Skrautfugl**
- **Hundur**
- **Hestar**
- **Köttur**
- **Minkur**
- **Svín**

#### **Til notkunar í lungu:**

- **Laboratory animals**
- **Ruminant**

- **Skrautfugl**
- **Hundur**
- **Hestar**
- **Köttur**
- **Minkur**
- **Svín**

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QN51AX50

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Holland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Dutch](#)

---

## Additional information

---

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

8/09/1992

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Intervet International GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 5356

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

5/02/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058866>