

T 61 vet injektioneste, liuos

Heimilað

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

T 61 vet injektioneste, liuos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Nautgripir

Svín

Hamstur

Kanína

Köttur

Naggrís

Minkur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lungu

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Á ekki við. no withdrawal period

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

-

Nautgripir

- Á ekki við. no withdrawal period

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

-

Svín

- Á ekki við. no withdrawal period

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

Til notkunar í lungu:

-

Minkur

- Á ekki við. no withdrawal period

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

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

QN51AX50

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/05/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

15375

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/05/2000

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.