

T 61, injekcinis tirpalas

Heimilað

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

T 61, injekcinis tirpalas

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#)

[litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#)

Köttur

Fiðurfénaður

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lungu

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hundur

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Large animals

- All relevant tissues. 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.

Til notkunar í lungu:

-

Hundur

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Köttur

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

•

Fiðurfénaður

- All relevant tissues. 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.

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

QN51AX50

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/04/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/04/2007

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

Skjöl

RV1399.pdf