

# T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

Autorizzato

- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

T 61 SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS  
VOLAILLES LAPINS CHIENS ET CHATS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

Gatto

colombo

ratto

topo

criceto

Coniglio  
uccelli da gabbia e da voliera  
bovini  
Suino  
equide  
Ovino  
Caprino

---

**Via di somministrazione:**

Uso intracardiaco  
Uso intrabronchiale  
Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
4.99 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN51AX50

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)  
Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/06/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/8244456 5/1992

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/06/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.