

# T 61 oplossing voor injectie

Autorizzato

- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

T 61 oplossing voor injectie

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

animali da laboratorio

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

equide

Gatto

Visone

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intracardiaco

Uso endovenoso

Uso intrabronchiale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

5.00 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:**

Paesi Bassi

---

### **Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

---

## 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 Nederland B.V.

---

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

8/09/1992

---

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

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 5356

---

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

5/02/2015

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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