

T 61 vet iniektioneste, liuos

Autorizzato

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

T 61 vet iniektioneste, liuos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

bovini

Suino

criceto

Coniglio

Gatto

porcellino d'India

Visone

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intrabronchiale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- non applicabile. no withdrawal period

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

-

bovini

- non applicabile. no withdrawal period

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

-

Suino

- non applicabile. no withdrawal period

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

Uso intrabronchiale:

•

Visone

- non applicabile. no withdrawal period

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

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:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Finnish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/05/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

15375

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/05/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Foglio illustrativo

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