

T 61, injekcinis tirpalas

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Product identification

Denominazione del medicinale:

T 61, injekcinis tirpalas

Principio attivo:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Specie di destinazione:

Cane
grandi animali
Gatto
uccelli

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intrabronchiale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

- **Cane**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

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

- **grandi animali**

- tutti i tessuti rilevanti. 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.

Uso intrabronchiale:

- **Cane**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

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

- **Gatto**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period

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

- **uccelli**

- tutti i tessuti rilevanti. 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.

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

QN51AX50

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

15/04/2002

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

SFVS

Numero di autorizzazione:

LT/2/02/1399/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/04/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1399.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096530>