

T 61, injekcinis tirpalas

Registruotas

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

T 61, injekcinis tirpalas

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Stambūs gyvūnai

Katė

Paukščiai

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Naudoti į plaučius

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Šuo

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Stambūs gyvūnai

- 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.

Naudoti į plaučius:

-

Šuo

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

Katė

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

•

Paukščiai

- 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.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN51AX50

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Tamsaus stiklo buteliukai, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Nauja veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

15/04/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International GmbH

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/04/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV1399.pdf