

T 61

Autorisert

- Embutramide
- Tetracaine
- Mebezonium

Product identification

Legemidlets navn:

T 61

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

kanin

katt

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

sau

geit

hund

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Administrering:

Intrakardial bruk

Intrapulmonal bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

4.39 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

26.92 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intrakardial bruk:

- storfe
- gris
- kanin
- katt
- Equid
- sau
- geit
- hund
- Poultry

Intrapulmonal bruk:

- storfe
- gris
- kanin
- katt
- Equid
- sau
- geit
- hund
- Poultry

Intravenøs bruk:

- storfe
- gris
- kanin
- katt
- Equid
- sau
- geit
- hund
- Poultry

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AX50

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i French

Tilgjengelig bare i French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/06/1992

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/8244456 5/1992

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/06/2012

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035595>