

T61 šķīdums injekcijām suņiem, kaķiem, lielajiem dzīvniekiem, putniem un dekoratīviem sīkdzīvniekiem

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

T61 šķīdums injekcijām suņiem, kaķiem, lielajiem dzīvniekiem, putniem un dekoratīviem sīkdzīvniekiem

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

hund

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

katt

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

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

Administrering:

Intravenøs bruk

Intrakardial bruk

Intrapulmonal bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenøs bruk:**

- hund
- Large animals

Intrakardial bruk:

- hund

Intrapulmonal bruk:

- hund
 - katt
 - Birds
 - Small animals
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AX50

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Latvian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/03/2002

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/02/1429

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

19/03/2002

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.

Pakningsvedlegg

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

Merking

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/600000004666>