

T61, süstelahus

Toegelaten

- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

T61, süstelahus

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intrapulmonaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada inимtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN51AX50

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

3/04/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1136

Datum toelatingswijziging:

3/04/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.