

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Autorisert

- Mebezonium iodide
- Embutramide
- Tetracaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

T-61 SOLUCION INYECTABLE PARA INDUCCION DE LA EUTANASIA EN ANIMALES

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

hund

katt

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

prydfugl

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intrakardial bruk

Intrapulmonal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram/milliliter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram/milliliter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram/milliliter / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

-

Ruminant

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o ani

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AX50

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/02/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

873 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/02/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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