

T 61 vet injektioneste, liuos

Autorisert

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

T 61 vet injektioneste, liuos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

hund

storfe

gris

hamster

kanin

katt

marsvin

mink

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intrapulmonal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

storfe

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

gris

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

Intrapulmonal bruk:

-

mink

- Ikke aktuelt. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN51AX50

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Tilgjengelig i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Finsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/05/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

15375

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/05/2000

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.