

T 61, Injekční roztok

Dopuszczony

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

T 61, Injekční roztok

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#)
[litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN51AX50

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Czechia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w czeski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/10/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/234/90-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/08/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.