

# T-61

Dopuszczony

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

T-61

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

#### **Droga podania:**

Podanie dożylnie

Podanie do płuc

---

## Szczegóły produktu

#### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

#### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

#### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

##### **Podanie dożylnie:**

-

## **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с T-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

•

## **Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с T-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

•

## **Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с T-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

•

## **Goat**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с T-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

## **Podanie do płuc:**

•

## **Rabbit**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с T-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

- 

## **Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при животни, предназначени за човешка консумация. Животните , които са евтаназирани с Т-61 са обект на Националните закони за рисковани/опасни материали

---

### **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 niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Dostępne w:**

Bulgaria

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

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

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

14/04/2013

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2013

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

14/04/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.