

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Autorizado

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Identificação do produto

Nome do medicamento:

T-61, otopina za injekciju, za pse, mačke, druge male životinje, ptice i velike životinje

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intrapulmonar

Via intracardíaca

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Dog

Via intrapulmonar:

-

Dog

-

Cat

Via intracardíaca:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN51AX50

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Croatian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/13-01/584

Data de alteração do estado de autorização:

25/09/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082437>