

T61, süstelahus

Autorizat

- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

T61, süstelahus

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#)

[Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Olandeză](#) [Poloneză](#)

[Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

-

Porc

- Carne și organe. no withdrawal period

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel. T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN51AX50

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Estoniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/04/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1136

Data modificării statusului autorizației:

3/04/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.