

T 61 soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini, pisici, nurci, păsări

Autorizat

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

T 61 soluție injectabilă pentru cai, bovine, porci, câini, pisici, nurci, păsări

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Bovine

Cal

Porc

Pisică

Găină

Nurcă

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](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN51AX50

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon sticla x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/09/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

130221

Data modificării statusului autorizației:

12/12/2024

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

Documente

Combined File of all Documents