

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

Oprávněný

- Tetracaine hydrochloride
- Mebezonium iodide
- Embutramide

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intrapulmonálne použitie

Intrakardiálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN51AX50

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

---

### Dostupné v:

Chorvátsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

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

---

**Dátum registrácie lieku:**

25/09/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/22-01/230

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/06/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.