

T 61 vet injektioneste, liuos

Godkänd

- Tetracaine hydrochloride
- Embutramide
- Mebezonium iodide

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

T 61 vet injektioneste, liuos

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Hund

Nöt

Svin

Hamster

Kanin

Katt

Marsvin

Mink

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intrapulmonell användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

Nöt

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

-

Svin

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

Intrapulmonell användning:

•

Mink

- Not applicable. no withdrawal period

Ei saa käyttää eläimille, joita on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AX50

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Finland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på finska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

8/05/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkännandenummer:

15375

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/05/2000

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.