

T 61, injekcinis tirpalas

Godkänd

- Embutramide
- Mebezonium iodide
- Tetracaine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

T 61, injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#)

Katt

Fågel

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intrapulmonell användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Large animals

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

Intrapulmonell användning:

-

Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

-

Katt

- All relevant tissues. no withdrawal period

T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

•

Fågel

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in animals intended for human consumption. T 61 euthanized animals must be disposed of in accordance with national requirements.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN51AX50

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

15/04/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/04/2007

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

Dokumenter

RV1399.pdf