

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Разрешен

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Solution injectable

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

кон

Начин на приложение:

Епидурално приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Епидурално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 3 day

Интрамускулно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

говеда

- Meat and offal. 3 day

-

кон

- Meat and offal. 3 day

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

овца

- Meat and offal. 3 day

-

говеда

- Meat and offal. 3 day

-

кон

- Meat and offal. 3 day

Периневрално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 3 day

-

кон

- Meat and offal. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

овца

- Meat and offal. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01BA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

24/01/1975

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V093335

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/07/2019

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.