

Procaine HCl 4 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Разрешен

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Procaine HCl 4 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Procaine HCl 4 % + Adrenaline Solution injectable

Procaine HCl 4 % + Adrenaline Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

Начин на приложение:

Перинеурално приложение

Инфилтриране

Епидурално приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Периневрално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Инфилтриране:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Епидурално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 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

Описание на опаковката:

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:

Prodivet Pharmaceuticals

Дата на разрешение за търговия:

22/04/1977

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Prodivet Pharmaceuticals

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V107791

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/10/2016

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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.