

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Неразрешен

- Procaine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % Solution injectable

Procaine HCl 2 % Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

говеда

свиня

куче

кон

котка

Начин на приложение:

Епидурално приложение

Подкожно приложение

Перинеурално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Епидурално приложение:

-

овца

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

-

говеда

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

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кон

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

-

говеда

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

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- 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:

Surrendered

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

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

26/09/1974

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V104361

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/03/2024

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.