

ATICAIN, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, ovini

Разрешен

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ATICAIN, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, ovini

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

кон, предназначен за консумация от хора

Начин на приложение:

Епидурално 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

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

овца

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

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

кон, предназначен за консумация от хора

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QN01BA52

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:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

8/08/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/08/2014

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

Документи

Combined File of all Documents

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