

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Ikke
autoriseret

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Solution injectable

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Får

Hund

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Epidural anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Epidural anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01BA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)
Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

V.M.D.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/06/1975

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

VMD N.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V104325

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/03/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.