

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

Autoriseret

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Svin

Hest

Administrationsvej:

Epidural anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Perineural anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Epidural anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

-

Får

- Meat and offal. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

-

Hest

- Meat and offal. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

•

Får

- Meat and offal. 3 dag

•

Svin

- Meat and offal. 3 dag

•

Hest

- Meat and offal. 3 dag

Perineural anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 3 dag

•

Får

- Meat and offal. 3 dag

•

Svin

- Meat and offal. 3 dag

•

Hest

- Meat and offal. 3 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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Luxembourg

Pakningsbeskrivelse:

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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dato for markedsføringstilladelse:

24/01/1975

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health And Social Security

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 188/18/05/1695

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/11/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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