

Isocain ad us.vet.

Zugelassen

- Epinephrine
- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Isocain ad us.vet.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

perineurale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

-

Schaf

- Milch. 1 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

perineurale Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

•

Schaf

- Milch. 1 Tag

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. 1 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01BA52

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Zulassungsdatum:

24/03/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6151696.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels