

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

Autorisiert

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Hungarian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

epidurale Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

epidurale Anwendung:

- **Rind**

- Milch. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schaf**

- Milch. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

subkutane Anwendung:

- **Rind**

- Milch. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schaf**

- Milch. 0 day
- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Horse (food producing)**

- Fleisch und Innereien. 0 day
-

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

QN01BA52

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

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

Marketing authorisation date:

8/08/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

MdS

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/08/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093721>