

Isocain ad us.vet.

Εγκεκριμένο

- Adrenaline
- Procaine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Isocain ad us.vet.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Περινευρική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Περινευρική χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN01BA52

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/03/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6151696.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/03/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.