

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

Εξουσιοδοτημένο

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Επισκληρίδιος χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Επισκληρίδιος χρήση:

- **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

- **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Πρόβατο**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Άλογο για ανθρώπινη κατανάλωση**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QN01BA52

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

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

Marketing authorisation date:

8/08/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

MdS

Αριθμός άδειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

8/08/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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