

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Volitatud

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

sig

hobune

Manustamisviis:

Epiduraalne

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Epiduraalne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

Intramuskulaarne:

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day

Subkutaanne:

-

sigas

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day

Perineuraalne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

sigas

- liha ja söödavad koed. 3 day

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 3 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01BA02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Müügiloa kuupäev:

24/01/1975

Partii vabastamise tootmiskohad:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V093335

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/07/2019

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

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.