

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

Myönnetty

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Hevonen

Antoreitti:

Epiduraalitilaan

Lihakseen

Ihon alle

Hermoa ympäröivään kudokseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Epiduraalitilaan:

-

Nauta

- Meat and offal. 3 day

Lihakseen:

-

Lammas

- Meat and offal. 3 day

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

-

Nauta

- Meat and offal. 3 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 3 day

Ihon alle:

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

-

Lammas

- Meat and offal. 3 day

-

Nauta

- Meat and offal. 3 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 3 day

Hermoa ympäröivään kudokseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 3 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 3 day

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

-

Lammas

- Meat and offal. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QN01BA02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Belgium

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/01/1975

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V093335

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/07/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.