

Procasel 2%

Engedélyezett

- Procaine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Procasel 2%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

ló

szarvasmarha

juh

sertés

kecske

Alkalmazás módja:

Perineuralis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Perineuralis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

juh

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

sertés

- Meat and offal. 1 day

-

kecske

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 1 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 1 day

-

juh

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 1 day

-

sertés

- Meat and offal. 1 day

-

kecske

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 1 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01BA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/03/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6779561.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/03/2005

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.