

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Nem engedélyezett

- Procaine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % Solution injectable

Procaine HCl 2 % Injektionslösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

szarvasmarha

sertés

kutya

ló

macska

Alkalmazás módja:

Epiduralis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Perineuralis 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:

Epiduralis alkalmazás:

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

kutya

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

juh

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

kutya

-

macska

Perineuralis alkalmazás:

-

kutya

-

macska

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:

Surrendered

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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)
Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/09/1974

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

V.M.D.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V104361

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/03/2024

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 található meg.

Betegtájékoztató

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