

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

Engedélyezett

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

ló

Alkalmazás módja:

Epiduralis alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Perineuralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Epiduralis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

-

juh

- Meat and offal. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 3 day

-

ló

- Meat and offal. 3 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

•

juh

- Meat and offal. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 3 day

•

ló

- Meat and offal. 3 day

Perineuralis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 3 day

•

juh

- Meat and offal. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 3 day

•

ló

- Meat and offal. 3 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](#)

Elérhető:

Luxembourg

Csomagolás leírása:

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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

24/01/1975

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V 188/18/05/1695

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/11/2008

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

Dokumentumok

Betegtájékoztató

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

Alkalmazási előírás

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