

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Ekki
heimilað

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Solution injectable

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Injektionslösung

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar utan basts

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar utan basts:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01BA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/06/1975

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V104325

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/03/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.