

Procaine HCl 4 % Oplossing voor injectie

Heimilað

- Procaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Procaine HCl 4 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 4 % Solution injectable

Procaine HCl 4 % Injektionslösung

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Sauðkind

Hestur

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar við taugar

Til notkunar utan basts

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar við taugar:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days
- Mjólk. no withdrawal period 0 days

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days
- Mjólk. no withdrawal period 0 days

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days
- Mjólk. no withdrawal period 0 days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

Til notkunar utan basts:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

Til notkunar undir húð:

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

•

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

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

QN01BA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt 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:

26/09/1974

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V104377

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/01/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Áletranir

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