

ATICAIN, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, ovini

Viðurkennt

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Product identification

Heiti lyfs:

ATICAIN, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml, soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini, ovini

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Hungarian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til notkunar utan basts

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar utan basts:

- **Nautgripir**

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

- **Sauðkind**

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

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

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

- **Sauðkind**

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

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Horse (food producing)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf):

QN01BA52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Available in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Marketing authorisation date:

8/08/2014

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

MdS

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

8/08/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093721>