

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

Heimilað

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar utan basts

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Til notkunar við taugar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar utan basts:

- 

##### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

#### Til notkunar í vöðva:

- 

##### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- 

##### Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- 

##### Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- 

##### Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

#### Til notkunar undir húð:

-

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

**Til notkunar við taugar:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

---

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

QN01BA02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Lúxemborg

---

**Fáanlegt í:**

Lúxemborg

---

**Lýsing umbúða:**

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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

24/01/1975

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V 188/18/05/1695

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

14/11/2008

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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