

Isocain ad us.vet.

Autorizat

- Adrenaline
- Procaine hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Isocain ad us.vet.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare perineurală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.03 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Capră

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Oaie

- Lapte. 1 zi

- Carne și organe. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Administrare perineurală:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi
- Lapte. 1 zi

-

Capră

- Carne și organe. 1 zi
- Lapte. 1 zi

-

Oaie

- Lapte. 1 zi
- Carne și organe. 1 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi
- Lapte. 1 zi

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01BA52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/03/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6151696.00.00

Data modificării statusului autorizației:

24/03/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.