

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Produkstens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Häst

Administreringsväg:

Epidural användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Epidural användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

Intramuskulär användning:

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

Subkutan användning:

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

Perineural användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 3 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BA02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

24/01/1975

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V093335

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/07/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.