

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

Auktoriserad

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Epidural användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Epidural användning:

• Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

• Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• Får

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

• Svin

- Meat and offal. 0 dygn

• Horse (food producing)

- Meat and offal. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BA52

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Marketing authorisation date:

8/08/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

MdS

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/08/2014

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

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