

# Adrenacaine Solution for Injection for Cattle

Autoriseret

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Adrenacaine Solution for Injection for Cattle  
Adrenacaine Solution for Injection for Cattle

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)  
Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

---

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01BA52

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Ireland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/07/2009

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA22664/087/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/07/2009

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0597/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046865>