

MINOCAIN 2%

Autoriseret

- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MINOCAIN 2%

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund
Kalv
Kat
Hest
Kvæg
Får
Svin
Ged

Administrationsvej:

Perineural anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Perineural anvendelse:

-

Kalv

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag

-

Kvæg

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Får

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Ged

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. 1 dag
- Milk. 1 dag

-

Hest

- Meat and offal. 1 dag

-

Kvæg

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Får

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

-

Ged

- Milk. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01BA02

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/12/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Eurovet Animal Health B.V.

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6488183.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/12/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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