

# MINOCAIN 2%

Εγκριμένο

- Procaine hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

MINOCAIN 2%

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Μόσχος

Γάτα

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Αίγα

### Οδός χορήγησης:

Περινευρική χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Περινευρική χρήση:**

•

#### **Μόσχος**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Γάλα. 1 Ημέρα
- Meat and offal. 1 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

### **Μόσχος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- Γάλα. 1 Ημέρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

### **Βοοειδή**

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

### **Πρόβατο**

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

### **Αίγα**

- Γάλα. 1 Ημέρα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01BA02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

23/12/2004

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Eurovet Animal Health B.V.

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

6488183.00.00

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/12/2004

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.