

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

No
autorizado

- Procaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % Solution injectable

Procaine HCl 2 % Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Bovino

Porcino

Perros

Caballos

Gatos

Vía de administración:

Vía epidural

Vía subcutánea

Vía perineural

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía epidural:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01BA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Fecha de autorización de comercialización:

26/09/1974

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VMD N.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V104361

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/03/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.