

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Solution injectable

Non
autorisé

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Solution injectable

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Mouton

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie péridurale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie péridurale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01BA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/06/1975

Site(s) de libération des lots du produit fini:

V.M.D.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V104325

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/03/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 21/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 21/03/2022

[Télécharger](#)