

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](#)

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](#)