

Procaine HCl 2 % Solution injectable

Non
autorisé

- Procaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Procaine HCl 2 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % Solution injectable

Procaine HCl 2 % Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Bovins

Porc

Chien

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie périurale

Voie sous-cutanée

Voie périmurale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie péridurale:

-

Mouton

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

-

Bovins

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

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

-

Bovins

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

-

Porc

- Viande et abats. 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:

26/09/1974

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-V104361

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: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger