File downloaded on 2025-12-06

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000086426

# 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 péridurale

Voie sous-cutanée

Voie périneurale

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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

## Informations complémentaires

## **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

## Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u>
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 <u>www.adrreports.eu/vet</u>
Documents
Résumé des caractéristiques du produit
français (PDF) Publié le: 22/03/2022 <u>Télécharger</u>
Notice
français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger