

Procaine HCl 4 % Solution injectable

Autorisé

- Procaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Procaine HCl 4 % Oplossing voor injectie

Procaine HCl 4 % Solution injectable

Procaine HCl 4 % Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Cheval

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie périneurale

Voie péridurale

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie périneurale:

•

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

Voie péridurale:

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

Voie sous-cutanée:

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 days

•

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

•

Mouton

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

- Lait. no withdrawal period 0 days

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

QN01BA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible 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:

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-V104377

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/01/2020

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: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)