

# Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Non  
autorizzato

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Procaine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Oplossing voor injectie

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Solution injectable

Procaine HCl 2 % + Adrenaline Injektionslösung

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Suino

Ovino

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Uso epidurale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

### **Uso intramuscolare:**

-

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

**Uso epidurale:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN01BA02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/06/1975

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

V.M.D.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V104325

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.