

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Injektionslösung

Procainii Chloridum 4 % + Adrenalinum 40 mg/ml Solution injectable

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Epiduraal gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Epiduraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 3 day

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

-

Rund

- Meat and offal. 3 day

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day

-

Rund

- Meat and offal. 3 day

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

Perineuraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 3 day

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 3 day

-

Schaap

- Meat and offal. 3 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01BA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Handelsvergunningsdatum:

24/01/1975

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V093335

Datum toelatingswijziging:

3/07/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)