

File downloaded on 2026-07-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073419>

MINOCAIN 2%

Autorisert

- Procaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MINOCAIN 2%

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
kalv
katt
hest
storfe
sau
gris
geit

Administrasjonsvei:

Perinevral bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Perinevral bruk:

•

kalv

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

•

hest

- Slakt. 1 dag

•

storfe

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

•

sau

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

•

gris

- Slakt. 1 dag

•

geit

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

Subkutan bruk:

-

kalv

- Slakt. 1 dag

- Melk. 1 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

storfe

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

-

sau

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

geit

- Melk. 1 dag

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettingstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/12/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Eurovet Animal Health B.V.

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6488183.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/12/2004

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.