

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Разрешен

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere
PROCAMIDOR DUO 40 mg/ml + 0,036 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

кон

свиня

Начин на приложение:

Перинеурално приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Периневрално приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QN01BA52

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

11/07/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3803 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/03/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

AT/V/0018/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.