

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

Registrováno

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Procamidor Duo, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml süstelahus

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Kůň

Prase

Cesta podání:

Perineurální podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perineurální podání:

-

Skot

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Kůň

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

•

Ovce

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

•

Kůň

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

•

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QN01BA52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Estonia

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Datum registrace:

27/08/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

2196

Datum změny stavu registrace:

27/08/2019

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo procedury:

AT/V/0018/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Finsko](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.