

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Registrováno

- Procaine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere
PROCAMIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot
Pes
Ovce
Prase
Kočka
Kůň

Cesta podání:

Epidurální podání
Perineurální podání
Infiltrace

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Epidurální podání:

-

Skot

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Milk. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Infiltrace:

-

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):
QN01BA02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

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:

21/11/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2921 ESP

Datum změny stavu registrace:

21/11/2013

Referenční členský stát:

Rakousko

Číslo procedury:

AT/V/0011/001

Dotčený členský stát:

Česko Dánsko

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

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

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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