

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

Autoriseret

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Procamidor Duo (40 mg + 0,036 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Perineural anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Perineural anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

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

-

Hest

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01BA52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Poland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

14/10/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2915

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/10/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

AT/V/0018/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet