

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

Zugelassen

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml инжекционен разтвор

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Pferd

Schwein

### **Art der Anwendung:**

perineurale Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **perineurale Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Schaf**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Pferd**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

### **subkutane Anwendung:**

•

##### **Rind**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

### **Schaf**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

### **Pferd**

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QN01BA52

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Bulgarien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

27/06/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2901

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/06/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Österreich

---

**Verfahrensnummer:**

AT/V/0018/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland  
Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.