

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Schwein

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

epidurale Anwendung

perineurale Anwendung

Infiltration

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectieoplossing

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

epidurale Anwendung:

-

Rind

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

-

Schaf

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Infiltration:

-

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QN01BA02

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

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:

1/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01119

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/2012

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0011/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland
Island Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/02/2025

Updated on: 5/05/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

at-puar-atv0011001-mr-proecaemidoer-en.pdf

at-puar-atv0011001-mr-proecaemidoer-de.pdf