

# 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:**

Injektionslösung

---

### **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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QN01BA02

---

### **Abgaberegulierung:**

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 Rumänien  
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

---

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

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