

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Procaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Porcino

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía epidural

Vía perineural

Infiltración

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía epidural:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Infiltración:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01BA02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Disponible en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Disponibile únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/11/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

49574

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/11/2013

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0011/001

Estados miembros afectados:

República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Islandia
Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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