

PROCAMIDOR DUO 40 mg/ml + 0,036 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere
PROCAMIDOR DUO 40 mg/ml + 0,036 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Ovino
Caballos
Porcino

Vía de administración:

Vía perineural
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía perineural:

-

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

Vía subcutánea:

-

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):

QN01BA52

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3803 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/03/2021

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0018/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado