

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektiõslõsõõg fõr Tiere

Volitatud

- Procaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektiõslõsõõg fõr Tiere

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

hobune

õiga

Manustamisviis:

Perineuraalne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Perineuraalne:

-

veis

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

lammas

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

hobune

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Subkutaanne:

-

veis

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

lammas

- Milk. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

hobune

- Milk. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01BA52

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Saadaval:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetviva Richter GmbH

Müügiloa kuupäev:

25/07/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetviva Richter GmbH

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

57723

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/07/2019

Viiteliikmesriik:

Austria

Müügiloomenetluse number:

AT/V/0018/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa Kreeka
Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Norra Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

at-puar-atv0018001-mr-proecaemidoer-en.pdf