

Procamidor Duo, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml süstelahus

Volitatud

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Procamidor Duo, 40 mg/ml + 0,036 mg/ml süstelahus

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

hobune

sig

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

-

sigas

- 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

•

sigas

- liha ja söödavad koed. 0 day

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

QN01BA52

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

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:

27/08/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetviva Richter GmbH

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

2196

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/08/2019

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

Ravimi omaduste kokkuvõte