

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

Autorisé

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml инжекционен разтвор

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie périneurale

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie périneurale:

•

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

•

Mouton

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

•

Cheval

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day
-
- Mouton**
 - Lait. 0 hour
 - Viande et abats. 0 day
-
- Cheval**
 - Lait. 0 hour
 - Viande et abats. 0 day
-
- Porc**
 - Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01BA52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/06/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2901

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2019

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0018/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.