

# 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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

### Voie d'administration:

Voie périmébrale

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 périmébrale:**

•

**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:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**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:**

17/10/2019

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/036/DC/19-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/10/2019

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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