

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000015371>

# PROCAMIDOR SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Procaine hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

PROCAMIDOR SOLUTION INJECTABLE

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Mouton

Porc

Chat

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie périurale

Voie périneurale

Infiltration

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie péridurale:**

- 

##### **Bovins**

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

- 

##### **Mouton**

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

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

#### **Infiltration:**

- 

##### **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):**

QN01BA02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

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:**

10/10/2013

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6012689 8/2013

---

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

11/09/2017

---

**État membre de référence:**

Autriche

---

**Numéro de procédure:**

AT/V/0011/001

---

**États membres concernés:**

Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne Islande Italie  
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Suède

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage