

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Procaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Procamidor vet. 20 mg/ml stungulyf, lausn

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Porc

Chat

Cheval

Voie d'administration:

Voie péridurale

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:

Islande

Disponible en:

Islande

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:

4/10/2013

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Icelandic Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

IS/2/13/012/01

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/08/2017

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

Documents

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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