

# Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- Procaine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

PROCAMIDOR 20 mg/ml soluție injectabilă

### 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:**

Roumanie

---

**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:**

15/01/2014

---

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

Vetviva Richter GmbH

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

**Numéro de l'autorisation:**

230053

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

16/03/2025

**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

Fichier combinant tous les documents

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