

# Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

- Procaine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Sauðkind

Svín

Köttur

Hestur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar utan basts

Til notkunar við taugar

Til íleiðslu

---

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar utan basts:

•

#### Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

#### Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

### Til íleiðslu:

•

#### Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

#### Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Hestur**

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**QN01BA02

---

**Lögformleg staða:**Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**Gilt

---

**Heimilað í:**Frakkland

---

**Fáanlegt í:**Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

10/10/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/6012689 8/2013

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/09/2017

---

**Umsjónarland (RMS):**

Austurríki

---

**Ferilsnúmer:**

AT/V/0011/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland Ísland Ítalía  
Lettland Litáen Holland Noregur Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

at-puar-atv0011001-mr-proecaemidoer-en.pdf