

# Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

- Procaine hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Procamidor Vet. 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Sauðkind

Svín

Köttur

Hestur

### Leið stjórnsýslu:

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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QN01BA02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Fáanlegt í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

28/10/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

52924

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/10/2013

---

**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 dýrallyfja 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.