

Procamidor Comp Vet 40 mg/ml + 0,036 mg/ml stungulyf, lausn

Heimilað

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Procamidor Comp Vet 40 mg/ml + 0,036 mg/ml stungulyf, lausn

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar við taugar

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar við taugar:

-

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

Til notkunar undir húð:

-

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):

QN01BA52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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:

12/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/19/011/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/07/2019

Umsjónarland (RMS):

Austurríki

Ferilsnúmer:

AT/V/0018/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

at-puar-atv0018001-mr-proecaemidoer-en.pdf