

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Procaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso perineurale

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

0.04 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso perineurale:

-

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01BA52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/07/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

57723

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/07/2019

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0018/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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