

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Procaine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Procamidor, 20mg/ml, Injekční roztok

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Suino

Gatto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso epidurale

Uso perineurale

Infiltrazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso epidurale:

•

bovini

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

•

Ovino

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Infiltrazione:

•

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):

QN01BA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

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:

28/05/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/039/14-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/05/2014

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0011/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Islanda
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.