

# Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Procaine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

---

### **Sostanza 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:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**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:**

10/10/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6012689 8/2013

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/09/2017

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

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