

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

Autorizzato

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Sotsanza 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:
Islanda

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:

12/07/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Icelandic Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

IS/2/19/011/01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/07/2019

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.