

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Procaine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere
PROCAMIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

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:

21/11/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2921 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/11/2013

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.