

# 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](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.

## 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.