

# 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 DUO 40 mg/ml + 0,036 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

### **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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**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:**

11/07/2019

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

3803 ESP

---

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

16/03/2021

---

**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](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.