

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0.036 mg/ml solution for injection

Registruotas

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0.036 mg/ml solution for injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti aplink nervus

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.04 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti aplink nervus:

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Avis

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QN01BA52

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetviva Richter GmbH

Rinkodaros leidimo data:

30/08/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetviva Richter GmbH

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA23462/011/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/08/2019

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

AT/V/0018/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet