

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

Toegelaten

- Procaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Paard

Varken

### **Toedieningsweg:**

Perineuraal gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Perineuraal gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Schaap**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Paard**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- 

**Schaap**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- 

**Paard**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**  
:  
QN01BA52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Zweden

---

**Beschikbaar in:**

Zweden

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/07/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

57723

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/07/2019

---

**Rapporterende lidstaat:**

Oostenrijk

---

**Procedurenummer:**

AT/V/0018/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

at-puar-atv0018001-mr-proecaemidoer-en.pdf