

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

Toegelaten

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

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:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

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:

14/07/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

36009

Datum toelatingswijziging:

14/07/2019

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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