

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

- Procaine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Schaap

Varken

Kat

Paard

Toedieningsweg:

Epiduraal gebruik

Perineuraal gebruik

Infiltratie

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Epiduraal gebruik:

-

Rund

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

-

Schaap

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Infiltratie:

-

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)

:

QN01BA02

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

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

Handelsvergunningdatum:

10/10/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6012689 8/2013

Datum toelatingswijziging:

11/09/2017

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0011/001

Betrokken lidstaten:

Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland IJsland Italië
Letland Litouwen Nederland Noorwegen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

at-puar-atv0011001-mr-proecaemidoer-en.pdf