

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

- Procaine hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procamidor 20 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Procamidor vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

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:Noorwegen

Beschikbaar in:Noorwegen

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

Handelsvergunningsdatum:

11/12/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

13-9613

Datum toelatingswijziging:

1/10/2017

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). 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.