

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injeksjonsl sning f r Tiere

Autorisert

- Procaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injeksjonsl sning f r Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

M larter:

storfe

sau

hest

gris

Administrasjonsvei:

Perinevral bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.04 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Perinevral bruk:

•

storfe

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

sau

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

hest

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

sau

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Milk. 0 time

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BA52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Tilgjengelig i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/07/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

57723

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/07/2019

Referanse medlemsstat:

AT

Prosedyrenummer:

AT/V/0018/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR CZ DK EE FI DE EL HU IS Irland IT LV LT NL NO PL PT
RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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