

Procamidor vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Procaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Procamidor vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
sau
gris
katt
hest

Administrasjonsvei:

Epidural bruk
Perinevral bruk
Infiltrasjon

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Epidural bruk:

-

storfe

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

sau

- Milk. 0 time
- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Infiltrasjon:

-

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):QN01BA02

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:NO

Tilgjengelig i:NO

Pakningsbeskrivelse: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:

11/12/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

13-9613

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/2017

Referanse medlemsstat:

AT

Prosedyrenummer:

AT/V/0011/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ DK EE FI FR DE IS IT LV LT NL NO PT RO SI SI ES SE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 9/04/2025

[Nedlasting](#)

Package Leaflet

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