

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

Autorisert

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Procamidor Duo, 40 mg/mL + 0,036 mg/mL, otopina za injekciju

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:

HR

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:

4/09/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/19-01/541

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/04/2025

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

Preparatomtale

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