

# 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 SOLUCION INYECTABLE

### 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:**

ES

---

**Tilgjengelig i:**

ES

---

**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:**

11/07/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

3803 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/03/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Preparatomtale

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

### Pakningsvedlegg

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

### Merking

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