

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare perineurală

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.04 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare perineurală:

-

Bovine

- Milk. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Milk. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Milk. 0 oră

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Milk. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01BA52

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

3/07/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

4078/X/19 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2019

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

AT/V/0018/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet