

# Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösning för Tiere

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Procamidor Duo 40 mg/ml + 0,036 mg/ml Injektionslösning för Tiere

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Svin

### Administreringsväg:

Perineural användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Perineural användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Häst**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

### **Subkutan användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

•

### **Häst**

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

•

### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN01BA52

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Danmark

---

### **Tillgänglig i:**

Danmark

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## **Ytterligare information**

---

### **Typ av berättigande:**

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Godkännandedatum:**

1/07/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

60986

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/07/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Österrike

---

**Procedurnummer:**

AT/V/0018/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Finland Tyskland  
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna  
Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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