

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

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

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:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

17/10/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/036/DC/19-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/10/2019

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

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