

# Procamidor vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Procaine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Procamidor vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Hund

Får

Svin

Katt

Häst

---

### Administreringsväg:

Epidural användning

Perineural användning

Infiltration

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

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

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Epidural användning:**

- 

##### **Nöt**

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

- 

##### **Får**

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

- 

##### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Infiltration:**

- 

##### **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):**

QN01BA02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Injektionsflaska, 10 x 100 ml

Injektionsflaska, 1 x 100 ml

---

## 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:**

7/11/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

49574

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/11/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Österrike

---

**Procedurnummer:**

AT/V/0011/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland Island Italien  
Lettland Litauen Nederländerna Norge Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Sverige

---

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

## Dokumenter

Bipacksedel

## Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/04/2025

Ladda ner

## Märkningstext

at-puar-atv0011001-mr-proecaemidoer-en.pdf