

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

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Procamidor Duo (40 mg + 0,036 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

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:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

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:

14/10/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2915

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/10/2019

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