

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

•

говеда

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 day Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 96 hour

•

овца

- Meat and offal. 4 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 156 hour

•

свиня

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 day Treatment duration 6-7 days.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE09

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Syva S.A.

Дата на разрешение за търговия:

15/04/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Syva S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

40652/16-04-2020/K-0231501

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/04/2020

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.