

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

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Maso. 8 day Treatment duration 6-7 days.

- Mléko. 96 hour

-

Ovce

- Maso. 4 day Treatment duration 3-5 days.

- Maso. 6 day Treatment duration 6-7 days.

- Mléko. 156 hour

-

Prase

- Maso. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Maso. 8 day Treatment duration 6-7 days.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CE09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Syva S.A.

Datum registrace:

8/05/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Syva S.A.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V541520

Datum změny stavu registrace:

8/05/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:IE/V/0397/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko Norsko
Portugalsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.