

Procipen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle Sheep and Pigs

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs
Procipen 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. 10 day For treatment duration 3 days.
- Maso. 12 day For treatment duration of 4-7 days.
- Mléko. 108 hour

•

Ovce

- Maso. 4 day For treatment duration of 3 days.
- Maso. 6 day For treatment duration of 4-7 days.

•

Prase

- Maso. 7 day For treatment duration of 3 days.
 - Maso. 9 day For treatment duration of 4-7 days.
-

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

QJ01CE09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

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

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

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:

Bimeda Animal Health Limited

Datum registrace:

18/06/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bimeda Animal Health Limited

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 50146/4041

Datum změny stavu registrace:

1/12/2024

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0416/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko

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.

ie-puar-mr-iev0416001-procipen-300-mgml-suspension-for-injection-for-cat-en.pdf