

Procopen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Procopen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Procopen, 300 mg/ml, suspensie voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

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

- Mléko. 6 day

- Maso. 14 day

- Maso. 16 day

-

Kůň

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Maso. 14 day

- Maso. 16 day

-

Prase

- Maso. 15 day

- Maso. 17 day

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

QJ01CE09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

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](#)

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:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

13/07/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 102321

Datum změny stavu registrace:

8/02/2022

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0126/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Kypr Česko Dánsko

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

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

Finsko Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Malta Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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