

# 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  
PROCAPEN, 300 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine, porci și cai

### 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:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Popis balení:**

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:**

9/11/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

150264

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/11/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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