

Procopen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Registrováno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Procopen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (dojná kráva)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
3000.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (dojná kráva)

- Maso. 5 day

- Mléko. 6 day

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

QJ51CE09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Estonia

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:

24/06/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1725

Datum změny stavu registrace:

24/06/2012

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0126/002

Dotčený členský stát:

Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko 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.

Combined File of all Documents

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

2401490-paren-20210727.pdf