

Procactive 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Procactive 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schafe und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Treatment duration 3-5 days.

- Fleisch und Innereien. 8 Tag Treatment duration 6-7 days.

- Milch. 96 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Treatment duration 3-5 days.

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Treatment duration 6-7 days.

- Milch. 156 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Treatment duration 3-5 days.

- Fleisch und Innereien. 8 Tag Treatment duration 6-7 days.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

7/06/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7005641.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0397/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Niederlande Norwegen Portugal Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/01/2026

Herunterladen