

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

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:

Dänemark

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:

27/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

60237

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/03/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

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

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