

# 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:**

Griechenland

---

**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:**

15/04/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

40652/16-04-2020/K-0231501

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/04/2020

---

**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](http://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.