

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Autorisiert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses
Procapen vet. 300 mg/ml injektioneste, suspensio naudoille, sioille ja hevosille

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

QJ01CE09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Finnland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

26/10/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

24881

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2010

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Malta Niederlande
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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