

# Livipen 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schweine und Pferde

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Procopen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses  
Livipen 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schweine und Pferde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind  
Pferd  
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**

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- 

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Fleisch und Innereien. 17 Tag

---

**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:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

8/04/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

838856

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/04/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0126/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Combined File of all Documents

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