

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

PROCAPEN INJECTOR 3 g, suspensie intramamară pentru bovine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

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

-

Cattle (dairy cow)

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 6 Tag

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

QJ51CE09

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

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:

31/07/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

180053

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0126/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Tschechische Republik Estland Finnland Frankreich Griechenland
Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien 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

Combined File of all Documents

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