

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 Día Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 96 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 4 Día Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 6 Día Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 156 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 Día Treatment duration 6-7 days.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105178

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0397/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.