

# 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:**

Noruega

---

**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:**

26/04/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

17-11936

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/04/2019

---

**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](http://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.

Prospecto

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.