

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

Volitatud

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Procapen, 300 mg/ml, инъекционная суспензия за говеда, свине и коне

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- piim. 6 day
- liha ja söödavad koed. 14 day

-

hobune

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 15 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01CE09

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult English

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/04/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Authorisation number:

0022-2889

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/04/2019

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Kreeka Ungari Itaalia
Läti Leedu Malta Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia
Hispaania

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060943>