

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

Volitatud

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Procopen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses
PROCAPEN 300 MG/ML

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
hobune
siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 6 day
- liha ja söödavad koed. 14 day
- liha ja söödavad koed. 16 day

-

hobune

- piim. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 14 day
- liha ja söödavad koed. 16 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 15 day
- liha ja söödavad koed. 17 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01CE09

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Itaalia

Saadaval:

Itaalia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

aniMedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

26/06/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Vastutav asutus:

Ministry Of Health

Müügiloa number:

105339

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/06/2019

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0126/001

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

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