

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs  
Procactive 300 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák , juhok és sertések  
számára A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day Treatment duration 3-5 days.
- Viande et abats. 8 day Treatment duration 6-7 days.
- Lait. 96 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day Treatment duration 3-5 days.
- Viande et abats. 6 day Treatment duration 6-7 days.
- Lait. 156 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 6 day Treatment duration 3-5 days.
- Viande et abats. 8 day Treatment duration 6-7 days.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/02/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

4038/X/19 NÉBIH ÁTI

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/02/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0397/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Danemark Estonie Finlande France Allemagne Grèce

Hongrie Italie Pays-Bas Norvège Portugal Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.