

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

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:

Norvège

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:

26/04/2019

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

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

17-11936

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/04/2019

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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