

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Procapen 300 mg/ml injektionsvæske, suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

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

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 14 day
- Viande et abats. 16 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 14 day
- Viande et abats. 16 day

-

Porc

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 17 day

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

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/07/2009

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

43118

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/07/2009

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0126/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande Grèce
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne

Pour connaître les événements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

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