

PROCPEN 30, 300 mg/mL, suspension pour injection, pour bovins, chevaux, porc, ovins, chèvres, chiens et chats

Autorisé

- Benzylpenicilline procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PROCPEN 30, 300 mg/mL, suspension pour injection, pour bovins, chevaux, porc, ovins, chèvres, chiens et chats

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Mouton

Chèvre

Chien

Chat

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. 7 day
- Lait. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

VMP se ne smije primjenjivati konjima koji se koriste za hranu.

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton

- Viande et abats. 9 day

VMP se ne smije primjenjivati ovcima čije se mlijeko koristi za hranu.

-

Chèvre

- Viande et abats. 9 day

VMP se ne smije primjenjivati kozama čije se mlijeko koristi za hranu-

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

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Croatian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/2019

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/13-01/483

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/07/2019

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.