

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml

suspensionne iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml suspensionne iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Chat

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Porc

- Viande et abats. 20 day

-

Cheval

- Viande et abats. 20 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 192 hour

-

Porc

- Viande et abats. 20 day

-

Cheval

- Viande et abats. 20 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/11/2006

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/11/2006

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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