

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Procipen 300 mg/ml suspensie voor injectie voor runderen, schapen en varkens

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. 10 day For treatment duration 3 days.
- Viande et abats. 12 day For treatment duration of 4-7 days.
- Lait. 108 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day For treatment duration of 3 days.
- Viande et abats. 6 day For treatment duration of 4-7 days.

-

Porc

- Viande et abats. 7 day For treatment duration of 3 days.
- Viande et abats. 9 day For treatment duration of 4-7 days.

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

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

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](#)

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:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/06/2021

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

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 126684

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0416/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie Finlande France Allemagne Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne 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

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

ie-puar-mr-iev0416001-procipen-300-mgml-suspension-for-injection-for-cat-en.pdf