

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

Heimilað

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Procopen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses
PROCAPEN 300 mg/ml, Ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους και άλογα [

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 17 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

29/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

47102/23-04-2025/K-0237402

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/04/2025

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0126/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.