

# Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Ovino

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno Treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 8 giorno Treatment duration 6-7 days.

- latte. 96 ora

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno Treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 6 giorno Treatment duration 6-7 days.

- latte. 156 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 6 giorno Treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 8 giorno Treatment duration 6-7 days.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/04/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

40652/16-04-2020/K-0231501

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/04/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0397/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Grecia  
Ungheria Italia Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.