

# 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:**

Norvegia

---

**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:**

26/04/2019

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

17-11936

---

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

26/04/2019

---

**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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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