

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

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.