

# Procipen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle Sheep and Pigs

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

Procipen 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. 10 giorno For treatment duration 3 days.
- carni e frattaglie. 12 giorno For treatment duration of 4-7 days.
- latte. 108 ora

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno For treatment duration of 3 days.
- carni e frattaglie. 6 giorno For treatment duration of 4-7 days.

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno For treatment duration of 3 days.
  - carni e frattaglie. 9 giorno For treatment duration of 4-7 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:**

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

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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 generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

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

18/06/2021

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 50146/4041

---

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

1/12/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0416/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania Italia  
Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia 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.

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