

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Procapen, 300 mg/ml süstesuspensioon veistele, sigadele ja hobustele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

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

- latte. 6 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno
- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 14 giorno
- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno
- carni e frattaglie. 17 giorno

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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

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](#)

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:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

2173

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/04/2019

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0126/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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.

File combinato di tutti i documenti

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