

Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procaben Euterinjektor 3 g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3000.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. 6 giorno

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

QJ51CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

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:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401490.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0126/002

Stati membri interessati:

Croazia Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia 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

File combinato di tutti i documenti

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

2401490-paren-20210727.pdf