

Procapen Injector 3g Intramammary Suspension for Cattle

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle
Procapen Injector 3g Intramammary Suspension for Cattle

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
3000.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 6 giorno

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

QJ51CE09

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

23/07/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 24745/3003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/06/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061370>