

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorizzato

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

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:

3/03/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

51820

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/03/2016

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /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.

2401490-paren-20210727.pdf