

# PROCPEN 30, 300 mg/mL, sospensione per iniezione, per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Autorizzato

- Benzilpenicillina procaina

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PROCPEN 30, 300 mg/mL, sospensione per iniezione, per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini  
Cavallo  
Suino  
Ovino  
Caprino  
Cane  
Gatto

### 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. 7 giorno
- latte. 4 giorno

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

VMP se ne smije primjenjivati konjima koji se koriste za hranu.

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 9 giorno

VMP se ne smije primjenjivati ovcama čije se mlijeko koristi za hranu.

- 

##### **Caprino**

- carni e frattaglie. 9 giorno

VMP se ne smije primjenjivati kozama čije se mlijeko koristi za hranu-

---

**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:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Croatian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

25/07/2019

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/13-01/483

---

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

25/07/2019

---

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.