

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml sospensione iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PRONTOCILL 300.000 U.I./ml sospensione iniettabile per bovini, ovini, caprini, suini, equini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Caprino
Ovino
Gatto
Suino
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Caprino

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 20 giorno
- latte. 192 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 20 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 250 ML

FLACONE DA 100 ML

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:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/11/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/11/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti