

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Procapen, 300 mg/ml, Suspensão injetável para bovinos, suínos e equinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day
- Meat and offal. 16 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 14 day
- Meat and offal. 16 day

-

Varken

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 17 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/04/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

1254/01/19RFVPT

Datum toelatingswijziging:

21/07/2025

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0126/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Malta Nederland Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.