

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Toegelaten

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procactive 300 mg/ml Suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
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

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 day Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 96 hour

•

Schaap

- Meat and offal. 4 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 156 hour

•

Varken

- Meat and offal. 6 day Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 day Treatment duration 6-7 days.

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:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

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:

Laboratorios Syva S.A.

Handelsvergunningsdatum:

15/04/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

40652/16-04-2020/K-0231501

Datum toelatingswijziging:

15/04/2020

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0397/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Nederland Noorwegen Portugal Spanje Zweden
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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