

# 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:**

Noorwegen

---

**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:**

26/04/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

17-11936

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/04/2019

---

**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](http://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.

Bijsluiter

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.