

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 Zawiesina do wstrzykiwań

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:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

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:

15/12/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1928

Datum toelatingswijziging:

15/12/2009

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

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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