

Procapen Injector 3g Intramammary Suspension for Cattle

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procapen Injector 3g Intramammary Suspension for Cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CE09

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

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:

23/07/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 24745/3003

Datum toelatingswijziging:

18/06/2024

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0126/002

Betrokken lidstaten:

Kroatië Tsjechië Estland Finland Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland
Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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