

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

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 6 dag Treatment duration 3-5 days.
- Slakt. 8 dag Treatment duration 6-7 days.
- Melk. 96 time

-

sau

- Slakt. 4 dag Treatment duration 3-5 days.
- Slakt. 6 dag Treatment duration 6-7 days.
- Melk. 156 time

-

gris

- Slakt. 6 dag Treatment duration 3-5 days.
 - Slakt. 8 dag Treatment duration 6-7 days.
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Syva S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10495/006/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/05/2019

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0397/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG DK EE FI FR DE EL HU IT NL NO PT ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.