

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000050205>

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

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:

BE

Tilgjengelig i:

BE

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:

8/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V541520

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/05/2019

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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