

# 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**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:**

7/06/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

V7005641.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/06/2022

---

**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](http://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.

Combined File of all Documents

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