

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Autorisert

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

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

- Melk. 6 dag
- Slakt. 14 dag
- Slakt. 16 dag

-

hest

- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Slakt. 14 dag
- Slakt. 16 dag

-

gris

- Slakt. 15 dag
- Slakt. 17 dag

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](#)

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:

aniMedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/07/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

401155.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2014

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0126/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ DK EE FI EL HU IT LV LT MT NL PL PT RO SI SI
ES

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2401155-paren-20200512.pdf