

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
PROCAPEN 300 mg/ml, Ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους και άλογα [

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:

EL

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:

29/07/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

47102/23-04-2025/K-0237402

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/04/2025

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

Preparatomtale

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Pakningsvedlegg

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