

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

Autorizado

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. 6 dia Treatment duration 3-5 days.
- Meat and offal. 8 dia Treatment duration 6-7 days.
- Milk. 96 hora

•

Sheep

- Meat and offal. 4 dia Treatment duration 3-5 days.
- Meat and offal. 6 dia Treatment duration 6-7 days.
- Milk. 156 hora

•

Pig

- Meat and offal. 6 dia Treatment duration 3-5 days.
 - Meat and offal. 8 dia Treatment duration 6-7 days.
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Syva S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/04/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

40652/16-04-2020/K-0231501

Data da alteração do estado de autorização:

15/04/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0397/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia

Hungria Itália Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.