

Procillin 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Neautorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Procillin 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi For treatment duration of 3 days
- Carne și organe. 12 zi For treatment duration of 4-7 days
- Lapte. 108 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi For treatment duration of 3 days
- Carne și organe. 6 zi For treatment duration of 4-7 days

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi For treatment duration of 3 days
 - Carne și organe. 9 zi For treatment duration of 4-7 days
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bimeda Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bimeda Animal Health Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA22033/043/001

Data modificării statusului autorizației:

17/01/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

ie-puar-np-600000064574-procillin-300-mgml-suspension-for-injection-for-ca-en.pdf