

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

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Procapen, 300 mg/ml, suspensie voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 14 day
- Meat and offal. 16 day

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 day
- Meat and offal. 16 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day
 - Meat and offal. 17 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CE09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

aniMedica GmbH

Dátum registrácie lieku:

13/07/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica Herstellungs GmbH

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 102321

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/02/2022

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0126/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Grécko
Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Malta Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.