

# Procopen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Oprávněný

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Procopen Injector 3g intramammary suspension for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#)  
[Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
3000.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

### Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

•

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 6 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

aniMedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/03/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

51820

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

3/03/2016

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0126/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Chorvátsko Česko Estónsko Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko Island  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2401490-paren-20210727.pdf