

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000050223>

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

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 dygn Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 96 timme

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 6 dygn Treatment duration 6-7 days.

- Milk. 156 timme

-

Svin

- Meat and offal. 6 dygn Treatment duration 3-5 days.

- Meat and offal. 8 dygn Treatment duration 6-7 days.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Syva S.A.

Godkännandedatum:

7/06/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105178

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/06/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0397/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland Grekland
Ungern Italien Nederländerna Norge Portugal Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.