

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000050227>

# 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:**

Norge

---

**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:**

26/04/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

17-11936

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

26/04/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel

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.