

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
Procactive 300 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos e suínos.

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:

Portugal

Tillgänglig i:

Portugal

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:

1/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1245/01/19DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2025

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.