

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs

Procipen 300mg/ml, injekcinė suspensija galvijams, avims ir kiaulėms

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. 10 dygn For treatment duration 3 days.
- Meat and offal. 12 dygn For treatment duration of 4-7 days.
- Milk. 108 timme

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn For treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 6 dygn For treatment duration of 4-7 days.

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn For treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 9 dygn For treatment duration of 4-7 days.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

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](#)
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:

Bimeda Animal Health Limited

Godkännandedatum:

17/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/21/2658/001-006

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/05/2021

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0416/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Estland Finland Frankrike Tyskland Italien
Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen 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.

RV2658.pdf

ie-puar-mr-iev0416001-procipen-300-mgml-suspension-for-injection-for-cat-en.pdf