

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses
PROCAPEN 300 mg/ml, Ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους και άλογα [

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt
Häst
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

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 14 dygn
- Meat and offal. 16 dygn

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 14 dygn
- Meat and offal. 16 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 15 dygn
- Meat and offal. 17 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

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

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:

aniMedica GmbH

Godkännandedatum:

29/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

47102/23-04-2025/K-0237402

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/04/2025

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0126/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland
Ungern Italien Lettland Litauen Malta Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

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.

Bipacksedel

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