

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

Auktoriserad

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Häst
Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

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

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 14 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

26/06/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105339

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/06/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060923>