

G. PROMYCINE

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

G. PROMYCINE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 6 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 6 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Biove

Zulassungsdatum:

23/04/1986

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9478127 4/1986

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.