

## 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](http://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.