

# Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag For treatment duration of 3 days.

- Fleisch und Innereien. 9 Tag For treatment duration of 4-7 days.

- Milch. 72 Stunde

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag For a treatment duration of 3 days.

- Fleisch und Innereien. 9 Tag For a treatment duration of 4-7 days.

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag For a treatment duration of 3 days.

- Fleisch und Innereien. 9 Tag For a treatment duration of 4-7 days.

---

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

QJ01CE09

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

30/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10555/009/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/03/2012

---

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.