

## G. PROMYCINE

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

G. PROMYCINE

---

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Είδος-στόχος:**

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

---

**Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

---

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01RA01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratoires Biove

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

23/04/1986

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Laboratoires Biove

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/9478127 4/1986

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/12/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.