

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

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα For treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For treatment duration of 4-7 days.

- Γάλα. 72 Ώρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 7 Ημέρα For a treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For a treatment duration of 4-7 days.

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα For a treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For a treatment duration of 4-7 days.

---

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

QJ01CE09

---

**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 Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## 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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/03/2012

---

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

Interchem (Ireland) Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA10555/009/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/03/2012

---

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.