

G. PROMYCINE

Autorizado

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

G. PROMYCINE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

205.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 7 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 6 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 7 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratoires Biove

Fecha de autorización de comercialización:

23/04/1986

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoires Biove

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9478127 4/1986

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.