

# Intramar Propen, 3g, Intramammary suspension

Autorizado

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Intramar Propen, 3g, Intramammary suspension

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas en lactación

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Gramo(s) / 1.00 Aplicador

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en lactación**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 6 Día

---

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

QJ51CE09

---

**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:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/04/2026

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

DC/V/0844/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/04/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0206/001

---

**Estados miembros afectados:**

Croacia Hungría Letonia Lituania Eslovaquia Eslovenia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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

eu-puar-czv0206001-mr-intramar\_propen-en.pdf