

# PROBENCIL 300 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PROBENCIL 300 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 6 Día For treatment duration of 3-5 days

- Meat and offal. 8 Día For a treatment duration of 6-7 days

- Milk. 96 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día For a treatment duration of 3-5 days

- Meat and offal. 8 Día For a treatment duration of 6-7 days

---

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

QJ01CE09

---

**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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Mevet S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/03/2019

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3745 ESP

---

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

7/03/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0398/001

---

**Estados miembros afectados:**

Polonia España

---

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

Español (PDF)

Publicado el: 9/01/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0398001-probencil-300-mgml-suspension-for-injection-for-ca-en.pdf