

PROBENCIL 300 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROBENCIL 300 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

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:

16/05/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2873

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/05/2019

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

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.

Prospecto

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.

Combined File of all Documents

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

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