

PROCIPEN 300 mg/mL SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO OVINO Y PORCINO

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procipen 300 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep and pigs
PROCIPEN 300 mg/mL SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO OVINO Y PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

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. 10 Día For treatment duration 3 days.
- Meat and offal. 12 Día For treatment duration of 4-7 days.
- Milk. 108 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 4 Día For treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 6 Día For treatment duration of 4-7 days.

•

Porcino

- Meat and offal. 7 Día For treatment duration of 3 days.
 - Meat and offal. 9 Día For treatment duration of 4-7 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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4022 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/06/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0416/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Italia Letonia
Lituania Países Bajos Noruega Polonia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 13/09/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

ie-puar-mr-iev0416001-procipen-300-mgml-suspension-for-injection-for-cat-en.pdf