

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procapen Injector 3 g intramamárna suspenzia pre hovädzí dobytok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

vacas lecheras

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3000.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

vacas lecheras

- 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:

Eslovaquia

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:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

14/03/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/008/DC/13-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/03/2013

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0126/002

Estados miembros afectados:

Croacia República Checa Estonia Finlandia Francia Grecia Hungría Islandia

Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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

Combined File of all Documents

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