

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procilline LA Inj. инъекционна суспензия за говеда, овце, кози, свине, кучета и котки

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 49 Día

- Milk. 5 Día 10 издоаявания

-

Ovino

- Meat and offal. 49 Día

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Caprino

- Meat and offal. 49 Día

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

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

QJ01RA01

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kepro B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kepro B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2572

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2010

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.

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.