

# Procain Penicillin G "Ogris" 300 mg/ml - Suspension zur intramammären Anwendung für Kühe

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Procain Penicillin G "Ogris" 300 mg/ml - Suspension zur intramammären Anwendung für Kühe

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Vacas en lactación

---

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
3000.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramamaria:****• Vacas en lactación**

- Meat and offal. 5 Día

1 Euterinjektor (3000 mg Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

- Milk. 5 Día

1 Euterinjektor (3000 mg Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Austria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Animedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

7/12/1991

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Animedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00157

---

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

7/12/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Prospecto

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

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083562>