

PROCAPEN 300 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Procapen, 300 mg/ml, Suspension for injection for cattle, pigs and horses
PROCAPEN 300 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y CABALLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
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

- Milk. 6 Día
- Meat and offal. 14 Día
- Meat and offal. 16 Día

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Meat and offal. 14 Día
- Meat and offal. 16 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día
- Meat and offal. 17 Día

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

Disponible 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](#)

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:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2067 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2011

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0126/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Malta Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado