

# Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procaben injector 3 g intramaminē suspensija galvijams

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (Vaches laitières)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

### Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (Vaches laitières)**

- Viande et abats. 5 day
- Lait. 6 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

aniMedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/04/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/12/2122/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/05/2018

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0126/002

---

**États membres concernés:**

Croatie Tchéquie Estonie Finlande France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

RV2122.pdf