

# Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Procaben Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procaben injector 3 g intramaminē suspensija galvijams

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

3000.00 miligramas(s) / 1.00 Aplicador

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramamária:**

•

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 5 dia
- Milk. 6 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CE09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

aniMedica GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/04/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/12/2122/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/05/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0126/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Croácia República Checa Estónia Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

RV2122.pdf