

# Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

## Identificação do produto

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

Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 7 dia For treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 9 dia For treatment duration of 4-7 days.
- Milk. 72 hora

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 7 dia For a treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 9 dia For a treatment duration of 4-7 days.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 7 dia For a treatment duration of 3 days.
  - Meat and offal. 9 dia For a treatment duration of 4-7 days.
- 

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

QJ01CE09

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

Interchem (Ireland) Limited

---

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

30/03/2012

---

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

Interchem (Ireland) Limited

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10555/009/001

---

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

30/03/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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