

# Procain-Penicillin Susp.

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### Nome do medicamento:

Procain-Penicillin Susp.

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Product details

**Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramuscular:****• Cattle**

- Meat and offal. 10 dia
- Milk. 4 dia

**• Dog****• Goat**

- Milk. 4 dia
- Meat and offal. 10 dia

**• Sheep**

- Milk. 4 dia
- Meat and offal. 10 dia

**• Horse**

- Meat and offal. 10 dia
- Milk. 4 dia

**• Cat****Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01CE01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em German

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Sueco Icelandic Norwegian

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/06/2000

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6541084.00.00

---

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

18/02/2013

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073432>