

Pro-Pen 300 mg/g - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pro-Pen 300 mg/g - Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 grama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

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

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 dia

1 Euterinjektor (3g Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

- Milk. 6 dia 1 Euterinjektor (3g Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CE09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

27/08/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00540

Data da alteração do estado de autorização:

27/08/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.