

# Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Procapen Injector 3g intramammary suspension for cattle

Procapen Injector 3g ενδομαστικό εναιώρημα για βοοειδή

### 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 miligrama(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:**

Grécia

---

**Disponibilidade:**

Grécia

---

**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:**

10/01/2019

---

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

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

69444/16/24-01-2019/K-0237401

---

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

13/05/2020

---

**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.

Folheto informativo

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