

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064173>

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

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 7 zi For treatment duration of 3 days.
- Carne și organe. 9 zi For treatment duration of 4-7 days.
- Lapte. 72 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 7 zi For a treatment duration of 3 days.
- Carne și organe. 9 zi For a treatment duration of 4-7 days.

•

Porc

- Carne și organe. 7 zi For a treatment duration of 3 days.
- Carne și organe. 9 zi For a treatment duration of 4-7 days.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchem (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

30/03/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchem (Ireland) Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10555/009/001

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.