

# PROPAMICIN 900.000 UI

Neautorizat

- Benzylpenicillin sodium
- Streptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PROPAMICIN 900.000 UI

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
100000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Disponibile numai în Engleză  
500000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

Disponibile numai în Engleză  
300000.00 unități internaționale / 1.00 Flacon

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 7 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 28 zi
- 

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Cutie de carton x 50 flacoane din sticlă.

Cutie de carton x 100 flacoane din sticlă.

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Antibiotice S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/06/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Antibiotice S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

140126

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/05/2026

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului