

PRIMOPEN 300 mg/ml suspension for injection for cattle, pigs and horses

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PRIMOPEN 300 mg/ml suspension for injection for cattle, pigs and horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag 6 days for treatment duration 3-5 days.
- Fleisch und Innereien. 8 Tag 8 days for treatment duration 6-7 days.
- Milch. 4 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 180 Tag 180 days for treatment duration 3-5 days.
- Fleisch und Innereien. 182 Tag 182 days for treatment duration 6-7 days.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag 4 days for treatment duration 3-5 days.
- Fleisch und Innereien. 6 Tag 6 days for treatment duration 6-7 days.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

23/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

19-13024

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0640/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Dänemark Griechenland Italien Norwegen Polen Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

ie-puar-mr-iev0640001-primopen-300-mgml-suspension-for-injection-for-cat-en.pdf