

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Caballos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día 6 days for treatment duration 3-5 days.
- Meat and offal. 8 Día 8 days for treatment duration 6-7 days.
- Milk. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 180 Día 180 days for treatment duration 3-5 days.
- Meat and offal. 182 Día 182 days for treatment duration 6-7 days.

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día 4 days for treatment duration 3-5 days.
- Meat and offal. 6 Día 6 days for treatment duration 6-7 days.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

63269

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/09/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0640/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Grecia Italia Noruega Polonia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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