

# 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

---

### **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:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:**

15/12/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

3061

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/12/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0640/001

---

**Estados miembros afectados:**

Dinamarca Grecia Italia Noruega Polonia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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