

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day 6 days for treatment duration 3-5 days.
- Viande et abats. 8 day 8 days for treatment duration 6-7 days.
- Lait. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 180 day 180 days for treatment duration 3-5 days.
- Viande et abats. 182 day 182 days for treatment duration 6-7 days.

-

Porc

- Viande et abats. 4 day 4 days for treatment duration 3-5 days.
 - Viande et abats. 6 day 6 days for treatment duration 6-7 days.
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/09/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

19-13024

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/09/2020

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0640/001

États membres concernés:

Danemark Grèce Italie Norvège Pologne Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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