

# 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:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)  
Disponible uniquement en [Polish](#)  
Disponible uniquement en [Polish](#)  
Disponible uniquement en [Polish](#)  
Disponible uniquement en [Polish](#)  
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:**

15/12/2020

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3061

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/12/2020

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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