

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno 6 days for treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 8 giorno 8 days for treatment duration 6-7 days.

- latte. 4 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 180 giorno 180 days for treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 182 giorno 182 days for treatment duration 6-7 days.

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno 4 days for treatment duration 3-5 days.

- carni e frattaglie. 6 giorno 6 days for treatment duration 6-7 days.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Disponibile in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Fatro S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/09/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

19-13024

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/09/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0640/001

---

**Stati membri interessati:**

Danimarca Grecia Italia Norvegia Polonia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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