

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

Godkänd

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

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

-

Häst

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

-

Svin

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CE09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

23/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

19-13024

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/09/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0640/001

Berörda medlemsstater:

Danmark Grekland Italien Norge Polen Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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