

# Vanaproc 333 mg/g – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Vanaproc 333 mg/g – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)  
3.00 gram(s) / 1.00 Спринцовка

### Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 5 day

1 Euterinjektor (3 g Procain-Benzylpenicillin 1 H2O) pro Euterviertel

- Milk. 120 hour

1 Euterinjektor (3 g Procain-Benzylpenicillin 1 H2O) pro Euterviertel

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51CE09

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/04/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00169

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/04/1992

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.