

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Ged

- Meat and offal. 12 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Får

- Meat and offal. 12 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Hest

- Meat and offal. 12 dag 15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Svin

- Meat and offal. 17 dag 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vana Ges.m.b.H.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/12/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vana Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00661

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/12/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.