

# Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind  
Hund  
Ziege  
Schaf  
Pferd  
Katze  
Schwein

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milch. 5 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milch. 5 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milch. 5 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag      15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 17 Tag      20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01CE09

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

100 ml Glasflasche Typ II mit Brombutylgummistopfen und lackierter Aluminiumkappe

50 ml Glasflasche Typ II mit Brombutylgummistopfen und lackierter Aluminiumkappe

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Zulassungsdatum:**

29/12/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00661

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/12/2005

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung