

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

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

- Γάλα. 5 Ημέρα 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Αίγα

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

- Γάλα. 5 Ημέρα 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Πρόβατο

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

- Γάλα. 5 Ημέρα 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Άλογο

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

•

Χοίρος

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vana Ges.m.b.H.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/12/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vana Ges.m.b.H.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-00661

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/12/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.