

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 5 Día

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

- Milk. 120 Hora(s)

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51CE09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vana Ges.m.b.H.

Fecha de autorización de comercialización:

6/04/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vana Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00169

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/04/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.