

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros
Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

300000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milk. 5 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Caprino

- Meat and offal. 12 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milk. 5 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Ovino

- Meat and offal. 12 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Milk. 5 Día 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Caballos

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

-

Porcino

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

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

QJ01CE09

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](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vana Ges.m.b.H.

Fecha de autorización de comercialización:

29/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vana Ges.m.b.H.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00661

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/12/2005

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.