

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Lait. 5 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Chèvre

- Viande et abats. 12 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Lait. 5 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Mouton

- Viande et abats. 12 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag
- Lait. 5 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Cheval

- Viande et abats. 12 day 15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

-

Porc

- Viande et abats. 17 day 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vana Ges.m.b.H.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/12/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vana Ges.m.b.H.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00661

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/12/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.