

# 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](http://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.