

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Atļautas

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Kaza

Aita

Zirgs

Kaķis

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

300000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Piens. 5 diena 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Piens. 5 diena 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Piens. 5 diena 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 17 diena

20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CE09

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Vana Ges.m.b.H.

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/12/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Vana Ges.m.b.H.

Atbildīgā iestāde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Atļaujas numurs:

8-00661

Atļaujas statusa maiņas datums:

29/12/2005

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.