

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

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
3.00 gram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 day

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

- Milk. 120 hour

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

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51CE09

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Germaniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliz Taljan Latvjan Litwan Norwegian

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Vana Ges.m.b.H.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

6/04/1992

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vana Ges.m.b.H.

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00169

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

6/04/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.