

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

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.00 gram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramammær bruk:**

-

lakterende ku

- Slakt. 5 dag

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

- Melk. 120 time

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CE09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vana Ges.m.b.H.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/04/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vana Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-00169

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/04/1992

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.