

# Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

300000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

•

#### **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

#### **Goat**

- Meat and offal. 12 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

#### **Sheep**

- Meat and offal. 12 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Milk. 5 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Horse**

- Meat and offal. 12 dia 15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

**Pig**

- Meat and offal. 17 dia 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/12/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vana Ges.m.b.H.

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00661

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/12/2005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.