

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vanapen 300 mg/ml – Injektionssuspension für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 12 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Lapte. 5 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Capră

- Carne și organe. 12 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Lapte. 5 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Oaie

- Carne și organe. 12 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

- Lapte. 5 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Cal

- Carne și organe. 12 zi 15 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

•

Porc

- Carne și organe. 17 zi 20 mg Procain-Benzylpenicillin/kg KGW/Tag

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vana Ges.m.b.H.

Data autorizației de comercializare:

29/12/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vana Ges.m.b.H.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00661

Data modificării statusului autorizației:

29/12/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.