

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000060396>

Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

овца

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 5 day hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Milk. 6 day
- Meat and offal. 7 day hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

•

кони

- Meat and offal. 14 day hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Meat and offal. 16 day hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
- Milk. no withdrawal period

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

•

свиня

- Meat and offal. 5 day hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Meat and offal. 7 day hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

•

овца

- Meat and offal. 5 day hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
 - Milk. 6 day
 - Meat and offal. 7 day hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01CE09

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Finland

Описание на опаковката:

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/09/1979

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

7817

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/09/1979

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.