

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf
Hund
Pferd
Katze
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Rind

- Milch. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

subkutane Anwendung:

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Rind

- Milch. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

16/08/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

11408

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/08/1991

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.