

Ethacilin vet. 300 mg/ml

Injektionsvätska, suspension

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton
Chien
Cheval
Chat
Bovins
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Mouton

- Viande et abats. 14 day

•

Cheval

- Viande et abats. 14 day

•

Bovins

- Lait. 6 day

- Viande et abats. 14 day

•

Porc

- Viande et abats. 14 day

Voie sous-cutanée:

•

Mouton

- Viande et abats. 14 day

•

Cheval

- Viande et abats. 14 day

•

Bovins

- Lait. 6 day

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CE09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/08/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

11408

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/08/1991

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.