

# 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

---

### **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

Intervet Productions 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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