

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

kutya

ló

macska

szarvasmarha

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 14 day

•

ló

- Meat and offal. 14 day

•

szarvasmarha

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 14 day

•

sertés

- Meat and offal. 14 day

Subcutan alkalmazás:

•

juh

- Meat and offal. 14 day

•

ló

- Meat and offal. 14 day

•

szarvasmarha

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 14 day

•

sertés

- Meat and offal. 14 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE09

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Sweden

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/08/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

11408

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/08/1991

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.