

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizzato

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
Cane
Cavallo
Gatto
bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

bovini

- latte. 6 giorno

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

bovini

- latte. 6 giorno

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/08/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

11408

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/1991

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.