

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Toegelaten

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Schaap

Hond

Paard

Kat

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

-

Paard

- Meat and offal. 14 day

-

Rund

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 14 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Subcutaan gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 14 day

-

Paard

- Meat and offal. 14 day

-

Rund

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 14 day

•

Varken

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/08/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11408

Datum toelatingswijziging:

16/08/1991

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.