

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autorizat

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ethacilin vet. 300 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Câine

Cal

Pisică

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

•

Cal

- Carne și organe. 14 zi

•

Bovine

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 14 zi

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

Administrare subcutanată:

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

•

Cal

- Carne și organe. 14 zi

•

Bovine

- Lapte. 6 zi

- Carne și organe. 14 zi

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

16/08/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Oribalt Vilnius UAB

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11408

Data modificării statusului autorizației:

16/08/1991

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.