

Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 5 zi hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 7 zi hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

-

Cal

- Carne și organe. 14 zi hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Carne și organe. 16 zi hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
- Lapte. no withdrawal period

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Carne și organe. 7 zi hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

-

Oaie

- Carne și organe. 5 zi hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
 - Lapte. 6 zi
 - Carne și organe. 7 zi hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
-

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:

Finland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

Disponibile numai în [Finlandeză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

5/09/1979

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

7817

Data modificării statusului autorizației:

5/09/1979

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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