

# Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Ethacilin vet 300000 IU/ml injektioneste, suspensio

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

Får

Hund

Katt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska  
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 7 dygn hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

•

**Häst**

- Meat and offal. 14 dygn hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Meat and offal. 16 dygn hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
- Milk. no withdrawal period

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

•

**Svin**

- Meat and offal. 5 dygn hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
- Meat and offal. 7 dygn hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta

•

**Får**

- Meat and offal. 5 dygn hoidon keston ollessa 3-5 vuorokautta
  - Milk. 6 dygn
  - Meat and offal. 7 dygn hoidon keston ollessa 6-7 vuorokautta
-

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CE09

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Finland

---

**Tillgänglig i:**

Finland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [finska](#)

Finns tillgänglig endast på [finska](#)

Finns tillgänglig endast på [finska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

5/09/1979

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**7817

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**5/09/1979

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

**Produktresumé**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

**Bipacksedel**

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.