

ILCOCILLIN P.S. (200 MG+250MG)/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ILCOCILLIN P.S. (200 MG+250MG)/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

Får

Ged

Kødfår

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag
- Milk. 6 dag INTRAMUSCULAR USE
- Milk. 8 dag subcutaneous use

•

Svin

- Meat and offal. 28 dag

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN

•

Kat

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Dato for markedsføringstilladelse:

18/03/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

26783/08-04-2013/K-0045401

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/09/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet