

ILCOCILLIN-P 300000IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Product identification

Lægemidlets navn:

ILCOCILLIN-P 300000IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyrearter:

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:**

- Får

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 3 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE09

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Premier Shukuroglou Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

26/02/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

36333/09-06-2015/K-0034701

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/03/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000003923>