

HIPRACILLIN RETARD (150.000+150.000)IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Not
authorised

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Medicine name:

HIPRACILLIN RETARD (150.000+150.000)IU/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Active substance:

Benzathine benzylpenicillin

Benzylpenicillin procaine

Target species:

Sheep (lamb)

Cattle (calf)

Pig

Route of administration:

Intramuscular use

Subcutaneous use

Product details

Active substance and strength:

Benzathine benzylpenicillin

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Benzylpenicillin procaine

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pharmaceutical form:

Suspension for injection

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular use:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 30 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε γαλακτοπαραγωγά ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε γαλακτοπαραγωγά ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Subcutaneous use:

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 30 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε γαλακτοπαραγωγά ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε γαλακτοπαραγωγά ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ51RC24

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Surrendered

Authorised in:

Greece

Package description:

Available only in Greek

Available only in Greek

Available only in Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Complete application (stand-alone)

Marketing authorisation holder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

3/11/1999

Manufacturing sites for batch release:

Laboratorios Hipra S.A.

Responsible authority:

National Organization For Medicines

Authorisation number:

37203/04-11-1999/K-0131401

Date of authorisation status change:

25/08/2025

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