

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

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

Ovino

Caprino

Ovino de carne

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

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

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

•

Perros

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN

•

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Fecha de autorización de comercialización:

18/03/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

26783/08-04-2013/K-0045401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/09/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet