

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

Non
autorisé

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 30 day

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

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 30 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

Voie sous-cutanée:

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 30 day

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

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 30 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RC24

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

37203/04-11-1999/K-0131401

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/08/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet