

ILCOCILLIN P.S. (200.000IU+250MG)/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Felhatalmazott

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Készítmény neve:

ILCOCILLIN P.S. (200.000IU+250MG)/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

húshasznosítású juh

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **szarvasmarha**

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

- **húshasznosítású juh**

- Meat and offal. 28 day

- **sertés**

- Meat and offal. 28 day

- **kutya**

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN

- **macska**

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN

Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- **húshasznosítású juh**

- **sertés**

- **kutya**

- **macska**

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Premier Shukuroglou Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

19/03/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

26783/08-04-2013/K-0045401

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/09/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099281>