

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

Nem  
engedélyezett

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

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

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

bárány

borjú

sertés

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

---

### Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

##### **bárány**

- Meat and offal. 30 day

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

- 

##### **borjú**

- Meat and offal. 30 day

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

- 

##### **sertés**

- Meat and offal. 30 day

#### Subcutan alkalmazás:

- 

##### **bárány**

- Meat and offal. 30 day

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

•

**borjú**

- Meat and offal. 30 day

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

•

**sertés**

- Meat and offal. 30 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51RC24

---

**Rendelhetőség:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

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

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

3/11/1999

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

37203/04-11-1999/K-0131401

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/08/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat