

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

Atļautas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

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

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērķsugas:**

Liellops

Cūka

Suns

Kaķis

Aita

Kaza

Aita (gaļas ieguvei)

### **Lietošanas veids:**

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

250.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

200000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

---

### Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

---

### Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

- 

#### Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Piens. 6 diena

INTRAMUSCULAR USE

- Piens. 8 diena

subcutaneous use

- 

#### Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- 

#### Suns

- Nav piemērojams. no withdrawal period

999 UNKNOWN

- 

#### Kaķis

- Nav piemērojams. no withdrawal period

999 UNKNOWN

---

### Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01RA01

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Greek](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

18/03/1991

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Atbildīgā iestāde:**

National Organization For Medicines

---

**Atļaujas numurs:**

26783/08-04-2013/K-0045401

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

1/09/2022

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)