

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

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Hond

Kat

Schaap

Geit

Vleesschapen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 28 day

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period 999 UNKNOWN
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Handelsvergunningsdatum:

18/03/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

26783/08-04-2013/K-0045401

Datum toelatingswijziging:

1/09/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet