

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

Autorisert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hund

katt

sau

geit

sau for kjøttproduksjon

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 6 dag INTRAMUSCULAR USE
- Melk. 8 dag subcutaneous use

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period 999 UNKNOWN

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period 999 UNKNOWN
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/03/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

26783/08-04-2013/K-0045401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/09/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet