

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

Ikke
autorisert

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lam

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

150000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

150000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

lam

- Slakt. 30 dag

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

-

kalv

- Slakt. 30 dag

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

-

gris

- Slakt. 30 dag

Subkutan bruk:

-

lam

- Slakt. 30 dag

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

•

kalv

- Slakt. 30 dag

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

•

gris

- Slakt. 30 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RC24

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/11/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

37203/04-11-1999/K-0131401

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/08/2025

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