

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

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Oaie

Capră

Oaie (pentru carne)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 6 zi INTRAMUSCULAR USE
- Lapte. 8 zi subcutaneous use

•

Porc

- Carne și organe. 28 zi

•

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period 999 UNKNOWN

•

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period 999 UNKNOWN
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Premier Shukuroglou Hellas S.A. Emporias Ktiniatrikon Farmakon

Data autorizației de comercializare:

18/03/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

26783/08-04-2013/K-0045401

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet