

Streptocillin vet. 250 mg/ml + 200 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Streptocillin vet. 250 mg/ml + 200 mg/ml Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hest

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 60 dag

Läkemedlet får användas till häst i enlighet med 4 § Livsmedelsverkets föreskrifter (LIVSFS 2005:3) om karenstider vid hantering av livsmedel från djur som behandlats med läkemedel, H 65, vilket innebär att en karenstid på 60 dygn skall tillämpas.

-

Kvæg

- Milk. 12 dag

Läkemedlet får användas till häst i enlighet med 4 § Livsmedelsverkets föreskrifter (LIVSFS 2005:3) om karenstider vid hantering av livsmedel från djur som behandlats med läkemedel, H 65, vilket innebär att en karenstid på 60 dygn skall tillämpas.

- Meat and offal. 60 dag

Läkemedlet får användas till häst i enlighet med 4 § Livsmedelsverkets föreskrifter (LIVSFS 2005:3) om karenstider vid hantering av livsmedel från djur som behandlats med läkemedel, H 65, vilket innebär att en karenstid på 60 dygn skall tillämpas.

-

Svin

- Meat and offal. 60 dag

Läkemedlet får användas till häst i enlighet med 4 § Livsmedelsverkets föreskrifter (LIVSFS 2005:3) om karenstider vid hantering av livsmedel från djur som behandlats med läkemedel, H 65, vilket innebär att en karenstid på 60 dygn skall tillämpas.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dato for markedsføringstilladelse:

4/07/1958

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

5675

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/07/1958

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.