

# Streptocillin vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Streptocillin vet. injeksjonsvæske, suspensjon

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Pferd

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intrauterine Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)  
[Norwegian](#)

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Meat. 60 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

##### **Schwein**

- Meat. 60 Tag

- 

##### **Schaf**

- Meat. 60 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

##### **Ziege**

- Meat. 60 Tag

- Milch. 3 Tag

-

## **Pferd**

- Meat. 60 Tag

### **subkutane Anwendung:**

- 

## **Rind**

- Meat. 60 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

## **Schwein**

- Meat. 60 Tag

- 

## **Schaf**

- Meat. 60 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

## **Ziege**

- Meat. 60 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

## **Pferd**

- Meat. 60 Tag

### **intrauterine Anwendung:**

- 

## **Rind**

- Meat. 6 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

## **Schwein**

- Meat. 6 Tag

- 

**Schaf**

- Meat. 6 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

**Ziege**

- Meat. 6 Tag
- Milch. 3 Tag

- 

**Pferd**

- Meat. 6 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01RA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Zulassungsdatum:**

19/11/1952

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

3600

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/04/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.