

# Streptocillin Vet. injektionsvæske, suspension 200000 IE +250 mg/ml

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfat

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Streptocillin Vet. injektionsvæske, suspension 200000 IE +250 mg/ml

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hund

Katze

Schaf

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

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

QJ01RA01

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Dänemark

---

### **Verfügbar in:**

Dänemark

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

Verfügbar nur in [dänisch](#)

---

## 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:**

11/10/1956

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

01936

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/10/1956

---

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.