

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

Authorised

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Medicine name:

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

Active substance:

Benzylpenicillin procaine monohydrate

Dihydrostreptomycin sulfate

Target species:

Sheep

Horse

Cattle

Pig

Route of administration:

Intramuscular use

Product details

Active substance and strength:

Benzylpenicillin procaine monohydrate

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dihydrostreptomycin sulfate

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pharmaceutical form:

Suspension for injection

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscular use:

-

Sheep

- Meat and offal. 60 day

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.

-

Cattle

- Milk. 12 day

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 day

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.

-

Pig

- Meat and offal. 60 day

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.

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ01RA01

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

Sweden

Available in:

Sweden

Package description:

Available only in Swedish

Available only in Swedish

Available only in Swedish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Legal basis not covered by Directive 2001/82/EC

Marketing authorisation holder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

4/07/1958

Manufacturing sites for batch release:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Responsible authority:

Swedish Medical Products Agency

Authorisation number:

5675

Date of authorisation status change:

4/07/1958

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Package Leaflet

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Summary of Product Characteristics

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.

Labelling

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.