

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

Ovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Dinamarca

---

### **Disponible en:**

Dinamarca

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/10/1956

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

01936

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

11/10/1956

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.