

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Mouton

Cheval

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 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.

- 

**Bovins**

- Lait. 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.

- Viande et abats. 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.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 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.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

Disponible uniquement en Swedish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/07/1958

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/07/1958

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.