

Streptocillin vet. injectiesvæske, suspensjon

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Streptocillin vet. injectiesvæske, suspensjon

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Geit

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intra-uterien gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat. 60 day

-

Schaap

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Geit

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- Meat. 60 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat. 60 day

-

Schaap

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Geit

- Meat. 60 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- Meat. 60 day

Intra-uterien gebruik:

-

Rund

- Meat. 6 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat. 6 day

-

Schaap

- Meat. 6 day
- Milk. 3 day

-

Geit

- Meat. 6 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- Meat. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Noorwegen

Beschikbaar in:Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Norwegian](#)Alleen beschikbaar in [Norwegian](#)Alleen beschikbaar in [Norwegian](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Handelsvergunningsdatum:

19/11/1952

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

3600

Datum toelatingswijziging:

29/04/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.