

Streptocillin vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Autorisert

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Streptocillin vet. injeksjonsvæske, suspensjon

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

geit

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intrauterin bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
250.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

-

gris

- Kjøtt. 60 dag

-

sau

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

-

geit

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

-

hest

- Kjøtt. 60 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

•

gris

- Kjøtt. 60 dag

•

sau

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

•

geit

- Kjøtt. 60 dag

- Milk. 3 dag

•

hest

- Kjøtt. 60 dag

Intrauterin bruk:

•

storfe

- Kjøtt. 6 dag

- Milk. 3 dag

•

gris

- Kjøtt. 6 dag

•

sau

- Kjøtt. 6 dag

- Milk. 3 dag

•

geit

- Kjøtt. 6 dag

- Milk. 3 dag

•

hest

- Kjøtt. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

5x100 ml glassflaske lukket med gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

25x100 ml glassflaske lukket med gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

100 ml glassflaske lukket med gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/11/1952

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

3600

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/04/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet