

# Syvacillin vet 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon til storfe, sau og gris.

Autorisert

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Syvacillin vet 300 mg/ml injeksjonsvæske, suspensjon til storfe, sau og gris.

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

sau

gris

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 6 dag Treatment duration 3-5 days.

- Slakt. 8 dag Treatment duration 6-7 days.

- Melk. 96 time

- 

**sau**

- Slakt. 4 dag Treatment duration 3-5 days.

- Slakt. 6 dag Treatment duration 6-7 days.

- Melk. 156 time

- 

**gris**

- Slakt. 6 dag Treatment duration 3-5 days.

- Slakt. 8 dag Treatment duration 6-7 days.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/04/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

17-11936

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/04/2019

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0397/001

---

## Gjeldende medlemsstater:

BE BG DK EE FI FR DE EL HU IT NL NO PT ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 28/11/2025

[Nedlasting](#)

Package Leaflet

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.