

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

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Häst

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Får

- Meat and offal. 60 dygn

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.

-

Häst

-

Nöt

- Milk. 12 dygn

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.

- Meat and offal. 60 dygn

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.

-

Svin

- Meat and offal. 60 dygn

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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaskor, 25 x 100 ml

Injektionsflaskor, 5 x 100 ml

Injektionsflaska, 100 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Godkännandedatum:

4/07/1958

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

5675

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/07/1958

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext