

COMBI-kel 40 suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Autoriseret

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

COMBI-kel 40 suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Hest

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intraperitoneal anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intraperitoneal anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

-

Ged

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 30 dag

-

Får

- Milk. 4 dag

- Meat and offal. 30 dag

-

Hest

- Milk. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Intramuskulārā anvēdelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

•

Får

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

•

Ged

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 4 dag

•

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

Svin

- Meat and offal. 30 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dato for markedsføringstilladelse:

1/08/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/98/0716

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/08/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.