

COMBI-KEL 40, injekciné suspensija

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Lægemidlets navn:

COMBI-KEL 40, injekciné suspensija

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Kat

Kvæg

Får

Hest

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- **Hund**
- **Kat**

Intraperitoneal anvendelse:

- **Kvæg**
 - Meat. 112 day
 - Milk. 4 day 4 days or 8 milkings.
- **Får**
 - Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in sheep, whose milk is meant for human consumption.

Intramuskulær anvendelse:

- **Hest**
 - Meat and offal. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, who are for human consumption.

- **Kvæg**
 - Meat. 112 day
 - Milk. 4 day 4 days or 8 milkings.
- **Svin**
 - Meat. 116 day
- **Får**

- Milk. no withdrawal period

Not authorized for use in sheep, whose milk is meant for human consumption.

- **Hund**
- **Kat**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)
Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/97/0550/001-002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/03/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099472>