

COMBI-KEL 40, injekciné suspensija

Εγκριμένο

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

COMBI-KEL 40, injekciné suspensija

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Βοοειδή

Πρόβατο

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Κρέας. 112 Ημέρα

- Milk. 4 Ημέρα 4 days or 8 milkings.

-

Πρόβατο

- Milk. no withdrawal period

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

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Βοοειδή

- Κρέας. 112 Ημέρα

- Milk. 4 Ημέρα 4 days or 8 milkings.

-

Χοίρος

- Κρέας. 116 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Milk. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01RA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/03/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/97/0550/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/03/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.