

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caprino

Ovino

Caballos

Porcino

Perros

Gatos

**Vía de administración:**

Vía intraperitoneal

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intraperitoneal:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 4 Día

- 

**Caprino**

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 30 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 30 Día

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 4 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 4 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 4 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 30 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/08/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/98/0716

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/08/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.