

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intrapéritonéale

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intrapéritonéale:

•

Bovins

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

•

Chèvre

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 30 day

•

Mouton

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 30 day

•

Cheval

- Lait. no withdrawal period

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

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/08/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/98/0716

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/08/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.