

COMBI-kel 40, süstesuspensioon 200 mg/ml + 200 mg/ml.

Odobreno

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

COMBI-kel 40, süstesuspensioon 200 mg/ml + 200 mg/ml.

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01RA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/02/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1193

Datum promjene statusa odobrenja:

5/02/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.