

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

Heimilað

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í kviðarhol

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í kviðarhol:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Geit

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 4 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period

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

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 4 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01RA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dagsetning markaðsleyfis:

1/08/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/98/0716

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/08/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.