

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

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Paard

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intraperitoneaal gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraperitoneaal gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

-

Geit

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 30 day

-

Schaap

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 30 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

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

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

-

Schaap

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

-

Geit

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

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Varken

- Meat and offal. 30 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Letlands

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Handelsvergunningsdatum:

1/08/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/98/0716

Datum toelatingswijziging:

3/08/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.