

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

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 30 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/02/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1193

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/02/2004

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.