

COMBI-keľ 40 suspensija injekcijām zirģiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Oprávněný

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

COMBI-keľ 40 suspensija injekcijām zirģiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām, suņiem, kaķiem

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intraperitoneálne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intraperitoneálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

-

Goat

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

-

Sheep

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

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulārne použitie:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

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

•

Pig

- Meat and offal. 30 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01RA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Dátum registrácie lieku:

1/08/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/98/0716

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/08/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.