

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

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Får

Häst

Svin

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intraperitoneal användning

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intraperitoneal användning:

-

Nöt

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

-

Get

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

-

Får

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

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

-

Get

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

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinārkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

1/08/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/NRP/98/0716

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/08/2003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.