

KOLIFARM 1,2 mil. IU/g premix na medikáciu krmiva

Неразрешен

- COLISTIN SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KOLIFARM 1,2 mil. IU/g premix na medikáciu krmiva

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1200.00 international unit(s) / 1.00 milligram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

•

пиле

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day Eggs zero days

•

пуйка

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA10

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Словашки](#)

Налично само в [Словашки](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmagal spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

29/03/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmagal spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

98/013/06-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/11/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.