

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

Разрешен

- Colistin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

GIRAXA 50 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, paršeliams ir viščiukams

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

бройлер

теле

прасе

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане във вода за пиене:

• **бройлер**

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in laying hens intended for human consumption.,

• **теле**

- Meat and offal. 1 day

• **прасе**

- Meat and offal. 1 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA10

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

25/03/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Krka d.d. Novo Mesto

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/08/1785/001-004

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/06/2013

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

CZ/V/0103/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

RV1785.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054465>