

GIRAXA, 50 mg (1,2 mil. i.j.)/g, prašak za oralnu otopinu, telad, prasad i kokoši

Разрешен

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

GIRAXA, 50 mg (1,2 mil. i.j.)/g, prašak za oralnu otopinu, telad, prasad i kokoši

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

теле

прасе

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

• **теле**

- Meat and offal. 1 day

• **прасе**

- Meat and offal. 1 day

• **пиле**

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA10

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

Налично само на [Croatian](#)

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](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Krka-Farma d.o.o.

Marketing authorisation date:

17/01/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Krka d.d. Novo Mesto

Krka d.d. Novo Mesto

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на лиценза:

UP/I-322-05/17-01/290

Дата на промяна в статуса на лиценза:

17/01/2019

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077481>