

Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

Неразрешен

- COLISTIN SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле
телета с неразвити предстомашия
свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

•

пиле

- Eggs. 1 day 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 2 day 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

•

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 2 day 5 mg Colistinsulfat/ kg KGW/Tag

•

свиня

- Meat and offal. 2 day 5 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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 Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

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:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

17/12/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Animed Service AG

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-01164

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/12/1999

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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