

Colistinsulfat 1000 mg/g "aniMedica" - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine und Hühner

Разрешен

- COLISTIN SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Colistinsulfat 1000 mg/g "aniMedica" - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine und Hühner

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
пиле
свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 2 day 4 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

- Milk. 48 hour 4 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

-

пиле

- Eggs. 0 day 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

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

-

свиня

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

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:

Valid

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

aniMedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

20/11/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00507

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/11/2001

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.