

File downloaded on 2026-05-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093431>

QALISPIR

Неразрешен

- Spiramycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

QALISPIR

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда за мляко

бройлер

свиня

бозаещо теле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

говеда за мляко

- Meat and offal. 38 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

бройлер

- Meat and offal. 15 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

свиня

- Meat and offal. 20 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

бозаещо теле

- Meat and offal. 38 day

Usò non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA02

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 Италиански

Налично само в Италиански

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

Притежател на разрешение за търговия:

Qalian Italia S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

13/02/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Qalian Italia S.r.l.

Отговорен орган:

MdS

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/02/1989

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.