

НАТСТИМ 200 mg, таблетки

Разрешен

- Staphylococcus aureus, strain 27/28, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O111, strain J5, Inactivated
- Escherichia coli, strain SUI5-29, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НАТСТИМ 200 mg, таблетки

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бременна свиня

прасе

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

100000.00 million cells / 1.00 Таблетка

Налично само в [English](#)

100000.00 million cells / 1.00 Таблетка

Налично само в [English](#)

100000.00 million cells / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

бременна свиня

-

прасе

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AB17

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Блистер от оранжево, прозрачно PVC и алуминиево фолио, съдържащ 10 таблетки. Картонена кутия с 6 блистера

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Natstim EOOD

Дата на разрешение за търговия:

20/12/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Addisan Pharma EOOD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2612

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

19/10/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100918>