

Colosan, oplossing voor oraal gebruik

Registrováno

- FOENICULI AMARI FRUCTUS AETHEROLEUM
- LINSEED OIL
- ANISE OIL
- CARAWAY OIL
- COD-LIVER OIL
- CINNAMON OIL
- Sulfur
- MATRICARIAE AETHEROLEUM

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Colosan, oplossing voor oraal gebruik

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ovce

Kůň

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.75 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.18 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.03 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Goat (adult female)

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Ovce

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Kůň

- Maso. no withdrawal period zero days

•

Prase

- Maso. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QA03AX

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

SaluVet GmbH

Datum registrace:

9/01/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

SaluVet GmbH

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 5633

Datum změny stavu registrace:

21/10/2020

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.