

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Lægemidlets navn:

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

Giraxa 50 mg/g prašek za peroralno raztopino za teleta, pujske in piščance

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Slagtekylling

Kalv

Pattegris

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand:****• Slagtekylling**

- Meat and offal. 1 day
- Egg. no withdrawal period

Do not use in laying hens intended for human consumption.,

• Kalv

- Meat and offal. 1 day

• Pattegris

- Meat and offal. 1 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

15/04/2008

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Krka d.d. Novo Mesto

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

DC/V/0160/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/04/2008

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

CZ/V/0103/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054467>