

COLMYC 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

COLMYC 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kanin

Slagtekylling

Slagtekalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Kanin

- Meat and offal. 2 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo hu-mano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

-

Slagtekalkun

- Meat and offal. 13 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo hu-mano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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:

S P Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/01/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

1718 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/01/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

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

Produktresumé

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.