

Animedistin 12% N

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Animedistin 12% N

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Svin

Kvæg

Kalv

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Anvendelse i foder

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

120.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

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

-

Høns

- Egg. 0 dag
- Meat and offal. 2 dag

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Anvendelse i foder:

-

Kvæg

- Meat and offal. 2 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA10

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

17/12/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6500762.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/12/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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