

LIQUIBAC

Ikke autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LIQUIBAC

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pattegris

Kalv

Slagtekylling

Kalkun

Kanin

And

Æglæggende høne

Perlehøne

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Pattegris

- Meat and offal. 7 dag per suini fino a 35 kg di peso corporeo

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag vitelli da latte

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 1 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 5 dag

-

And

- Meat and offal. 0 dag

-

Æglæggende høne

- Egg. 0 dag

-

Perlehøne

- Meat and offal. 0 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:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/08/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

102463

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/11/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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