



## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ACTI COLI B

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hausgeflügel

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Saugkalb

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 million international units / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Eier. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA07AA10

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratoires Biove

---

**Zulassungsdatum:**

12/01/1990

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/1038546 9/1990

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/01/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.