

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

Autorisiert

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

Saugkalb

Ferkel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 1 day
- Egg. no withdrawal period

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

• Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 day

• Ferkel

- Fleisch und Innereien. 1 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

15/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

DC/V/0160/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/04/2008

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0103/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Lettland Litauen Polen Slowenien

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

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