

Animedistin 12% N

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Animedistin 12% N

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Schwein

Rind

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

120.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

zum Eingeben über das Futter:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 5 Kilogramm: Umkarton (Pappe) mit 1 Beutel (Aluminium; Papier; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: Umkarton (Pappe) mit 1 Beutel (Aluminium; Papier; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID3) 1 Kilogramm: Äußeres Behältnis entspricht innerem Behältnis (nicht zutreffend) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID4) 5 Kilogramm: Äußeres Behältnis entspricht innerem Behältnis (nicht zutreffend) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

17/12/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500762.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents