

Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

Nicht
autorisiert

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn
Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

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

-

Huhn

- Eier. 1 Tag 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäugend

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 5 mg Colistinsulfat/ kg KGW/Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag 5 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

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

QA07AA10

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 kg Alufolienbeutel

10 kg Karton

10 x 1 kg Alufolienbeutel im Überkarton

20 x 20 g Alufolienbeutel im Überkarton

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Zulassungsdatum:

17/12/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01164

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/1999

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung