

QALISPIR

Nicht autorisiert

- Spiramycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

QALISPIR

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind, zur Milchproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

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

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

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

-

Rind, zur Milchproduktion

- Fleisch und Innereien. 38 Tag

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 38 Tag

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

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

QJ01FA02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Qalian Italia S.r.l.

Zulassungsdatum:

13/02/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Qalian Italia S.r.l.

Zuständige Behörde:

MdS

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/1989

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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