

HIDROCOL, 4000000 IU/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIDROCOL, 4000000 IU/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

HIDROCOL, 4000000 IU/ml разтвор за прилагане във вода за пиене или мляко

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein

Schaf, Lamm

Saugkalb

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

4000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Eier. 0 Tag
-

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

QA07AA10

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

26/10/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2689

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0294/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Griechenland Ungarn Irland Italien Malta Polen Portugal
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Packungsbeilage

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.

eu-puar-frv0294001-mr-rpe227-en.pdf