

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

Εξουσιοδοτημένο

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Giraxa, 50mg/g, Powder for oral solution

GIRAXA 50 mg/g, miltelīai geriamajam tirpalui ruošti veršeliams, paršeliams ir viščiukams

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Μόσχος

Χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 1 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

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

• **Μόσχος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

• **Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα
-

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QA07AA10

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

25/03/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Krka d.d. Novo Mesto

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

LT/2/08/1785/001-004

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

2/06/2013

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

CZ/V/0103/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

RV1785.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054465>