

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Δεν
εγκρίθηκε

- COLISTIN SULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ωοτόκος όρνιθα

Μόσχος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
5000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

•

Ωοτόκος όρνιθα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

•

Μόσχος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Αυγά. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA10

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Salud Animal S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/10/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva Sante Animale

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

1931 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/10/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058989>