

# BIOVETA COLISTIN, 1200000IU/g, Prášek pro perorální roztok

Εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

BIOVETA COLISTIN, 1200000IU/g, Prášek pro perorální roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοιρίδιο

Μόσχος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Χοιρίδιο**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

**Μόσχος**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA07AA10

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Bioveta a.s.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/10/2002

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bioveta a.s.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

96/077/02-C

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

12/06/2008

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

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.

Επισήμανση

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