

Colivet vet. 200 mg/ml mikstur til gris og kalv

Εγκριμένο

- NEOMYCIN SULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Colivet vet. 200 mg/ml mikstur til gris og kalv

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο υγρό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 6 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetpharma AS

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/04/1970

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceres Pharmaceuticals

Αρμόδια αρχή:

Norwegian Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

5517

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/01/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.