

LIQUIBAC

Μη εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

LIQUIBAC

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοιρίδιο

Μόσχος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα

Κουνέλι

Πάπια

Ωοτόκος όρνιθα

Φραγκόκοτα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 7 Ημέρα per suini fino a 35 kg di peso corporeo

-

Μόσχος

- Meat and offal. 7 Ημέρα vitelli da latte

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Πάπια

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Ωοτόκος όρνιθα

- Egg. 0 Ημέρα

-

Φραγκόκοτα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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:

Ανακλήθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/08/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

102463

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/11/2019

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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