

ColoSan - Lösung zum Eingeben für Tiere

Autorizado

- Sulfur
- STAR ANISE OIL
- BITTER FENNEL FRUIT OIL
- CARVI AETHEROLEUM
- CINNAMOMUM CASSIA ESSENTIAL OIL

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ColoSan - Lösung zum Eingeben für Tiere

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Conejos

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Gramo(s) / 105.40 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 105.40 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 105.40 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 105.40 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.70 Gramo(s) / 105.40 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA03AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

SaluVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/07/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

SaluVet GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00287

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/07/1996

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

at-puar-600000072549-np-coeloesaen-de.pdf