

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE- PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Caille

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Pintade

Oie

Canard

Poulet

Dinde

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Caille

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Lapin

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 7 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 7 day
- Viande et abats. 7 day

-

Pintade

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Oie

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Canard

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Sac de 10 kg
Sac de 25 kg
Seau de 5 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/10/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2867674 6/1988

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/10/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit