

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Non
autorisé

- COLISTIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poule pondeuse

Bovin (veau)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 2 day

- Œufs. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 2 day

- Lait. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 2 day

- Œufs. 0 day

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

QA07AA10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salud Animal S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/10/2008

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

1931 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/10/2023

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

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.