

Coliplus 2,000,000 IU/ml Concentrate for Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle, Sheep,

Nem
engedélyezett

- COLISTIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Coliplus 2,000,000 IU/ml Concentrate for Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle, Sheep,

Coliplus 2 10*6 IU/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Coliplus 2 10*6 IU/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Coliplus 2 10*6 IU/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

borjú

bárány

csirke

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

sertés

- Meat and offal. 1 day

-

borjú

- Meat and offal. 1 day

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 1 day; Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

bárány

- Meat and offal. 1 day

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 1 day; Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

csirke

- Meat and offal. 1 day
- Eggs. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA10

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Divasa Farmavic S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/01/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Divasa Farmavic S.A.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V360184

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/07/2025

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0114/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.