

COLANIN 1.200.000 NE/g por ivóvízbe keveréshez sertések és házityúkok részére A.U.V.

Engedélyezett

- COLISTIN SULFATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

COLANIN 1.200.000 NE/g por ivóvízbe keveréshez sertések és házityúkok részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

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](#)
1200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

sertés

- Meat and offal. 1 day

-

csirke

- Eggs. 1 day

- Meat and offal. 1 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:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

1000 g tasak

50g és 1000g triplex fóliatasakban

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Pharma VIM Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/01/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vim Spectrum S.R.L.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/01/1999

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg