

Animedistin 12% N

Heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Animedistin 12% N

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Svín

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í fóður

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

120.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar
- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í fóður:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/12/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6500762.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/12/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.