

RALDON, 600 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RALDON, 600 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino
Pollo (gallina ovaiola)
Pollo (pollo da carne)
Bovini (vitello)
Coniglio
Suini (da ingrasso)
Bovino (vitello lattante)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

600.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (gallina ovaiola)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Bovino (vitello lattante)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Sacco multistrato PET+ALU+LDPE da 3 kg

Sacco multistrato PET+ALU+LDPE da 1 kg

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dox-al Italia S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/10/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dox-al Italia S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

102453

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/10/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti