

RALDON, 120 mg/g soluzione 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, 120 mg/g soluzione per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da carne)

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](#)

120.00 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 ovaioia)

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 1 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:

Vescica da 5 kg in polietilene neutro, con tappo e anello in polipropilene (contenitore interno); scatola in cartone (contenitore esterno)

Tanica da 10 kg, color argento, in polietilene ad alta densità con tappo in polipropilene

Tanica da 5 kg, color argento, in polietilene ad alta densità con tappo color arancio in polipropilene

Flacone da 1 kg in polietilene ad alta densità

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:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

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