

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

Toegelaten

- COLISTIN SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Leghennen

Vleeskuikens

Konijn

Vleesvarkens

Gezoogde kalveren

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
120.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 1 day

-

Leghennen

- Eggs. 0 day

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 1 day

-

Konijn

- Meat and offal. 5 day

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 7 day

-

Gezoogde kalveren

- Meat and offal. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Dox-al Italia S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

16/10/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dox-al Italia S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

16/10/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.