

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

Dopuszczony

- COLISTIN SULFATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken

- Eggs. 1 day

- Meat and offal. 1 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA10

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Pharma VIM Kft.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/01/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vim Spectrum S.R.L.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/01/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.