

Colivet vet. 200 mg/ml mikstur til gris og kalv

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Colivet vet. 200 mg/ml mikstur til gris og kalv

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Líquido oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Norwegian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma AS

Data de autorização de introdução no mercado:

17/04/1970

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceres Pharmaceuticals

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

5517

Data da alteração do estado de autorização:

19/01/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.