

COLICRID LICH. 100 mg/ml

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

COLICRID LICH. 100 mg/ml

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](#)

2000000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 1 dia

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA10

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Crida Pharm S.R.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/03/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

120085

Data da alteração do estado de autorização:

21/01/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.