

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

COLISTINE 200-CB LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Prepeliță

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Bibilică

Gâscă

Rață

Găină

Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

200000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Prepelită

- Carne și organe. 7 zi
- Ouă. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 7 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 7 zi

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 7 zi
- Carne și organe. 7 zi

-

Bibilică

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

-

Gâscă

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma S.A.

Data autorizației de comercializare:

21/10/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2867674 6/1988

Data modificării statusului autorizației:

21/10/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.