

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Neautorizat

- COLISTIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

COLIVET 5.000.000 UI/g POLVO PARA ADMINISTRACIÓN EN AGUA DE BEBIDA PARA CERDOS AVES Y TERNEROS

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Găină (găină ouătoare)

Vițel

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

5000000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 2 zi

- Ouă. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 2 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:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Salud Animal S.A.

Data autorizației de comercializare:

9/10/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1931 ESP

Data modificării statusului autorizației:

20/10/2023

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

Documente

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058989>