

Neocol 4.800.000 NE/g por ivóvízbe keveréshez szarvasmarhák, sertések és házityukok A.U.V.

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

Neocol 4.800.000 NE/g por ivóvízbe keveréshez szarvasmarhák, sertések és házityukok A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

• **Bovine**

- Carne și organe. 7 day

• **Porc**

- Carne și organe. 1 day

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 1 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA10

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

29/09/2017

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

V.M.D.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

29/09/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085358>