

RALDON, 120 mg/g soluție pentru
utilizare în apă pentru a bea pentru viteli,
porci, pui de carne, găini
ovipare, curcani, iepuri

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RALDON, 120 mg/g soluție pentru utilizare în apă pentru a bea pentru viteli, porci, pui de carne, găini ovipare, curcani, iepuri

Substanța activă:

Disponibil numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Iepure

Porc (pentru îngrășat)

Bovine (vițel sugar)

Calea de administrare:

Administrare în apă de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
120.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Curcă

- Carne și organe. 1 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 1 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 5 zi

•

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 7 zi

•

Bovine (vițel sugar)

- Carne și organe. 7 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dox-al Italia S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

16/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

16/10/1997

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

Documente

Combined File of all Documents

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