

Colistimed 4800 4 800 000 j.m./1 g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Ni
odobreno

- COLISTIN SULFATE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Colistimed 4800 4 800 000 j.m./1 g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

-

Pig

- Meat and offal. 5 week

-

Chicken (hen)

- Eggs. 5 week

-

tele

- Meat and offal. 5 week

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA07AA10

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Medivet S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/06/2011

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dopharma B.V.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2088

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/09/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.