

Coliplus 2,000,000 IU/ml Concentrate for Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle, Sheep,

Ej
godkänd

- COLISTIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Coliplus 2,000,000 IU/ml Concentrate for Oral Solution for Use in Drinking Water for Cattle, Sheep,

Coliplus 2 000 000 IU/ml koncentrát na perorálny roztok na použitie v pitnej vode pre hovädzí dobytok, ovce, ošípané a kurčatá

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Svin

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 1 day; Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 1 day; Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Divasa Farmavic S.A.

Godkännandedatum:

20/11/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/039/DC/09-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/10/2025

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0114/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.