

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK

Registrováno

- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK

Coldostin 4800000 IU/g Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Coldostin 4800000 IU/g Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson

Coldostin 4800000 IU/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Prase

Ovce (jehně)

Skot (tele)

Kuře

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Krůta

- Maso. 1 day

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 1 day

-

Skot (tele)

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Datum registrace:

13/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

5/01/2022

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0299/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Německo Maďarsko Itálie Litva Nizozemsko Polsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030826>