

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030850>

# 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

### 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:**

Nizozemsko

---

**Dostupné v:**

Nizozemsko

---

**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:**

14/11/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 117624

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/03/2022

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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