

# Colistinsulfat 100

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Colistinsulfat 100

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Høns

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

---

**Administrationsvej:**

Anvendelse i drikkevand

Anvendelse i drikkevand/mælk

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 2 dag

- Egg. 0 dag

- 

**Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 2 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 2 dag

**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

- 

**Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07AA10

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

15/03/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

401583.00.00

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/03/2019

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

2401583-parde-20150806.pdf