

RALDON, 600 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

RALDON, 600 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kalkun

Æglæggende høne

Slagtekylling

Kalv

Kanin

Slagtesvin

Diende kalv

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
600.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Opløsning til anvendelse i drikkevand

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Anvendelse i drikkevand:**

- 

#### **Kalkun**

- Meat and offal. 1 dag

- 

#### **Æglæggende høne**

- Eggs. 0 dag

- 

#### **Slagtekylling**

- Meat and offal. 1 dag

- 

#### **Kalv**

- Meat and offal. 7 dag

- 

#### **Kanin**

- Meat and offal. 5 dag

- 

#### **Slagtesvin**

- Meat and offal. 7 dag

- 

#### **Diende kalv**

- Meat and offal. 7 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](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

16/10/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

102453

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

16/10/1997

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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