

Colosan, oplossing voor oraal gebruik

Autorisiert

- FOENICULI AMARI FRUCTUS AETHEROLEUM
- LINSEED OIL
- ANISE OIL
- CARAWAY OIL
- COD-LIVER OIL
- CINNAMON OIL
- Sulfur
- MATRICARIAE AETHEROLEUM

Product identification

Name des Arzneimittels:

Colosan, oplossing voor oraal gebruik

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Ziege, weiblich
Schaf
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.75 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.01 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.18 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.02 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.03 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.00 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Ziege, weiblich

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA03AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Available in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Verfügbar nur in [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

SaluVet GmbH

Marketing authorisation date:

9/01/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

SaluVet GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 5633

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/10/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.