

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000072824>

# Colistin C12 GS

Nicht autorisiert

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Colistin C12 GS

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schwein

Huhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Futter:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Egg. 0 Tag

---

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

QA07AA10

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 100 Gramm

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 1 Kilogramm

(ID1) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel mit jeweils 10 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

12/07/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6500868.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/04/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels