

# Animedistin 12% N

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Animedistin 12% N

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Huhn  
Schwein  
Rind  
Saugkalb

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser  
zum Eingeben über das Futter  
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
120.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

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

- 

**Huhn**

- Egg. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

**zum Eingeben über das Futter:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

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

QA07AA10

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**  
Deutschland

---

**Verfügbar in:**  
Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 5 Kilogramm: Umkarton (Pappe) mit 1 Beutel (Aluminium; Papier; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: Umkarton (Pappe) mit 1 Beutel (Aluminium; Papier; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID3) 1 Kilogramm: Äußeres Behältnis entspricht innerem Behältnis (nicht zutreffend) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID4) 5 Kilogramm: Äußeres Behältnis entspricht innerem Behältnis (nicht zutreffend) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

---

## 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:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

17/12/2001

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6500762.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/12/2001

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents