

# Colistinsulfat 100

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Colistinsulfat 100

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Huhn

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

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

•

**Huhn**

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

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA07AA10

---

**Abgaberegelung:**

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:**

(ID3) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit jeweils 500 Gramm

(ID2) 1 Kilogramm: 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

(ID1) 500 Gramm: 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zulassungsdatum:**

15/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401583.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/03/2019

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2401583-parde-20150806.pdf