

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA10

Abgaberegung:

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

2401583-parde-20150806.pdf