

Colistinsulfat aniMedica 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine und Hühner

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Colistinsulfat aniMedica 1000 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine und Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Eingeben über das Futter

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

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

zum Eingeben über das Futter:

•

Rind

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

•

Schwein

- 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:

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen; Polyethylen geringer Dichte) mit 1 Kilogramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Papier; Polyethylen; Aluminium; Polyethylen geringer Dichte) mit 1 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:

13/12/2001

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:

6502206.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente