

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030850>

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Schwein

Schaf, Lamm

Saugkalb

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

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

QA07AA10

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

14/11/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 117624

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0299/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Deutschland Ungarn Italien Litauen Niederlande Polen
Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0299001-mr-rpe232-en.pdf