

# COLISTIN/ NUTRI BIOMED, κόνις για πόσιμο διάλυμα

Εγκεκριμένο

- COLISTIN SULFATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

COLISTIN/ NUTRI BIOMED, κόνις για πόσιμο διάλυμα

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Μόσχος

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

8000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 48 Ωρα

•

**Μόσχος**

- Meat and offal. 48 Ωρα

•

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 48 Ωρα

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 48 Ωρα

να μη χορηγείται σε όρνιθες των οποίων τα αυγά προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA07AA10

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Σάκος με επίστρωση P.V.C. του 1kg  
Φάκελος από αλουμινόφυλλο των 100g

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Nutri Biomed Hellas Ltd.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/08/2018

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Delos Impex '96 S.R.L.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

28603/29-03-2023/K-0234701

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/03/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης