

Colistinsulfat 100

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Colistinsulfat 100

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Terneros prerrumiantes

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- Meat and offal. 2 Día

- Egg. 0 Día

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 2 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 2 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401583.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401583-parde-20150806.pdf