

RALDON, 600 mg/g polvo per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

RALDON, 600 mg/g polvo per uso in acqua da bere per vitelli, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini, conigli

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavos  
Gallinas ponedoras  
Pollos de engorde  
Terberos  
Conejos  
Cerdos de engorde  
Terberos lactantes

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
600.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida:**

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 1 Día

- 

#### **Ternereros**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Conejos**

- Meat and offal. 5 Día

- 

#### **Cerdos de engorde**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Ternereros lactantes**

- Meat and offal. 7 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/10/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

102453

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/10/1997

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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