

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

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK
COLDOSTIN 4 800 000 TV/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos
Porcino
Corderos
Terberos
Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

4800000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 1 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/09/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/16/2366/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0299/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Alemania Hungría Italia Lituania Países Bajos Polonia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

RV2366.pdf