

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030847>

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

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Mouton (agneau)

Bovin (veau)

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Dinde

- Viande et abats. 1 day

•

Porc

- Viande et abats. 1 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 1 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 1 day

•

Poulet

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402260.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/10/2021

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0299/001

États membres concernés:

Belgique Danemark Allemagne Hongrie Italie Lituanie Pays-Bas Pologne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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