

Coldostin, 4800000 IU/g, Powder for Use in Drinking Water/Milk

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK
Coldostin, 4800000 IU/g, Powder for Use in Drinking Water/Milk

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Ovino (agnello)

Bovini (vitello)

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4800000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/10/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 28365/4010

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0299/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Germania Ungheria Italia Lituania Paesi Bassi Polonia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet