

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

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Pollo (gallina ovaiole)

Pollo (pollo da carne)

Bovini (vitello)

Coniglio

Suini (da ingrasso)

Bovino (vitello lattante)

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

600.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione in acqua da bere:**

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 0 giorno

- 

#### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **Coniglio**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Suini (da ingrasso)**

- carni e frattaglie. 7 giorno

- 

#### **Bovino (vitello lattante)**

- carni e frattaglie. 7 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:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Sacco multistrato PET+ALU+LDPE da 3 kg

Sacco multistrato PET+ALU+LDPE da 1 kg

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/10/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102453

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/10/1997

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti