

ACTI COLI 2 MUI/ML

Geautoriseerd

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ACTI COLI 2 MUI/ML

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Varken

Lammeren

Kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

-

Poultry

- Meat and offal. 1 day
- Eggs. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 1 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

17/12/1999

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratoires Biove

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/4738152 0/1999

Wijzigingsdatum status toelating:

17/12/2009

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040229>