

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

Toegelaten

- COLISTIN SULFATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kalkoen  
Leghennen  
Vleeskuikens  
Kalveren  
Konijn  
Vleesvarkens  
Gezoogde kalveren

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
600.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Gebruik in drinkwater:**

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Leghennen**

- Eggs. 0 day

- 

#### **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Kalveren**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Konijn**

- Meat and offal. 5 day

- 

#### **Vleesvarkens**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Gezooogde kalveren**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA07AA10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/10/1997

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

102453

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/10/1997

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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