

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

Toegelaten

- COLISTIN SULFATE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

COLDOSTIN 4 800 000 UI/G POWDER FOR ADMINISTRATION IN DRINKING WATER/MILK
COLDOSTIN 4 800 000 TV/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalkoen
Varken
Lammeren
Kalveren
Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
4800000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 1 day

-

Varken

- Meat and offal. 1 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 1 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 1 day

-

Kip

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 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:

Litouwen

Beschikbaar in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/16/2366/001

Datum toelatingswijziging:

13/09/2021

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0299/001

Betrokken lidstaten:

België Denemarken Duitsland Hongarije Italië Litouwen Nederland Polen

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

RV2366.pdf