

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030847>

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

Autorisert

- COLISTIN SULFATE

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

kalkun

gris

lam

kalv

kylling

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
4800000.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann/melk

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**kalkun**

- Slakt. 1 dag

•

**gris**

- Slakt. 1 dag

•

**lam**

- Slakt. 1 dag

•

**kalv**

- Slakt. 1 dag

•

**kylling**

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QA07AA10

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma Research B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/10/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

402260.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/10/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0299/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE DK DE HU IT LT NL PL

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0299001-mr-rpe232-en.pdf