

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
Coldostin, 4 800 000 IE/g, poeder voor gebruik in drinkwater/melk

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 internasjonal(e) 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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

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:

14/11/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 117624

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/03/2022

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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