

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000072824>

# Colistin C12 GS

Neautorizat

- COLISTIN SULFATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Colistin C12 GS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Găină

### Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere orală

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Porc**

- Carne și organe. 2 zi

## Administrare în apa de băut:

- 

### **Găină**

- Carne și organe. 2 zi

- Ou. 0 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA10

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/07/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

6500868.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

24/04/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.