

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000083565>

# Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

Ni  
odobreno

- COLISTIN SULFATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Bioplex Colistin 25 mg/g - Pulver zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Peroralna uporaba:

- 

#### Chicken

- Eggs. 1 day 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 2 day 6 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

- 

#### Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 2 day 5 mg Colistinsulfat/ kg KGW/Tag

- 

#### Pig

- Meat and offal. 2 day 5 mg Colistinsulfat/kg KGW/Tag

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA07AA10

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

V.M.D.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/12/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Animed Service AG

---

**Pristojni organ:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8-01164

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/12/1999

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

### Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.