

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Registrováno

- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Colfive 5.000.000 UI/ml concentrado para solução oral para vitelos, suínos, borregos, galinhas e perus

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Cílové druhy:

Prase

Krůta

Skot (tele)

Ovce (jehně)

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

5000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Koncentrát pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Krůta

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

-

Skot (tele)

- Maso. 1 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

Perorální podání:

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Krůta

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

-

Skot (tele)

- Maso. 1 day

-

Ovce (jehně)

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Dostupné pouze v [Anglicky](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [Anglicky](#) [Francouzsky](#) [Chorvatsky](#) [Italsky](#) [Lotyšsky](#) [Finsky](#) [švédský](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [Anglicky](#) [Italsky](#) [Lotyšsky](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

20/03/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

909/01/15DFVPT

Datum změny stavu registrace:

26/07/2023

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0221/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonsky](#) [Anglicky](#) [Francouzsky](#) [Litevský](#) [Portugalský](#) [švédský](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (česky). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (česky). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (česky). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (česky). Níže jej najdete v jiném jazyce.