

Colfive 5.000.000 IE/ml

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Colfive 5,000,000 IU/ml solution for use in drinking water/milk for calves, pigs, lambs, chickens and turkeys

Colfive 5.000.000 IE/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Truthuhn

Saugkalb

Schaf, Lamm

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

15/04/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402104.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/05/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0221/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/10/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/10/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.