

File downloaded on 2026-02-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000017054>

COLIXYME 22.5 MUI

No autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

COLIXYME 22.5 MUI

Colixyme 22,5 miu/g pó oral para administração na água de bebida

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Pavos

Terneros

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

22500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Bolsa de 6150 MUI con un contenido de 273,06 g de producto

Caja con 20 sobres de 1020 MUI con un contenido de 45,28 g de producto

Caja con 20 sobres de 615 MUI con un contenido de 27,3 g de producto

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andersen S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

4/04/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

998/01/16DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/11/2024

Estado miembro de referencia:

Polonia

Número de procedimiento:

PL/V/0113/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.