

COLMYC 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

COLMYC 100 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Pollos de engorde

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Conejos

- Meat and offal. 2 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

-

Pavos de engorde

- Meat and offal. 13 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano. No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 100 ml

Frasco de 250 ml

Bidón de 5 litros

Frasco de 1 litro

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:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/01/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1718 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/01/2007

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto