

COLIONE LAMONS

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

COLIONE LAMONS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

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:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Frasco 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lamon's S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lamon's S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2256 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/04/2017

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

es-puar-colione-lamons-es.pdf