

File downloaded on 2026-06-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000058908>

# COLISOL

No autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

COLISOL

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Terberos

Pollos

Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

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

•

**Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

•

**Ternereros**

- Meat and offal. 1 Día

•

**Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

•

**Pavos**

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Bolsa de 1 Kg

---

## 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:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/11/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

811 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/12/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Ficha técnica o resumen de las características del producto