

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

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Colfive 5.000.000 I.E./ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Kälber, Schweine, Lämmer, Hühner und Puten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Pavos
Terberos
Corderos
Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

5000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 1 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

•

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

•

Corderos

- Meat and offal. 1 Día

•

Pollos

- 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:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Disponible en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/05/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

836185

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/05/2015

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0221/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda
Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Etiquetado

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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