

File downloaded on 2025-12-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000106574>

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Ekki heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Pluscolan 5000000 IU/ml Concentraat voor drank

Pluscolan 5000000 IU/ml Solution à diluer pour solution buvable

Pluscolan 5000000 IU/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Kalkúni

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind (lamb)

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
5000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúruþykkni, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V515324

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/04/2025

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0221/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.