

File downloaded on 2026-05-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000056117>

# Colivet solution, roztwór doustny dla świń, kur i indyków 2 mln j.m./ml

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Colivet solution, roztwór doustny dla świń, kur i indyków 2 mln j.m./ml

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

tacchino

Pollo (gallina)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Pollo (gallina)**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 1 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/09/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1656

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

8/09/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.