

# COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Non autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

tacchino

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in English  
5000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato per 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

- uova. 0 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

**Uso orale:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

---

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

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

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

6/09/2017

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V515324

---

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

1/04/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0221/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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