

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

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.