

File downloaded on 2025-12-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000101445>

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Autorisert

- COLISTIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Colfive 5 000 000 IU/ml konsentrát na perorálny roztok pre teľatá, ošípané, jahňatá, kurčatá a morky

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
kalkun
kalv
lam
kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk
Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5000000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

kalkun

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 1 dag

-

lam

- Slakt. 1 dag

-

kylling

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

Oral bruk:

-

gris

- Slakt. 1 dag

-

kalkun

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 1 dag

-

lam

- Slakt. 1 dag

-

kylling

- Slakt. 1 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/06/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/039/DC/15-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/06/2015

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0221/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ FR DE EL HU Irland IT NL PL PT RO SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.