

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042209>

# KOLIFARM 1,2 mil. IU/g premix na medikácii krmiva

Niedopuszczony do  
obrotu

- COLISTIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

KOLIFARM 1,2 mil. IU/g premix na medikácii krmiva

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

W paszy

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
1200.00 international unit(s) / 1.00 milligram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### W paszy:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 2 day

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 2 day

- Egg. 0 day  
Eggs zero days

- 

#### Turkey

- Meat and offal. 2 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA10

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/03/2006

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

98/013/06-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/11/2025

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.