

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037860>

# ACTI COLI B

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ACTI COLI B

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Păsări de curte

Porc

Iepure

Vițel

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 million international units / 1.00 gram(e)

### Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare orală:**

- 

#### **Păsări de curte**

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 7 zi

- 

#### **Iepure**

- Carne și organe. 7 zi

- 

#### **Vițel**

- Carne și organe. 7 zi

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA07AA10

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Valid

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Disponibil în:**

France

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratoires Biove

---

### **Data autorizației de comercializare:**

12/01/1990

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratoires Biove

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/1038546 9/1990

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

12/01/2010

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.