

File downloaded on 2026-06-30

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 (Galiforme/Anseriforme)

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 (Galiforme/Anseriforme)

- 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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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