

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000093375>

# FILOSTIN SOL

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FILOSTIN SOL

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Găină (broiler)

Iepure

Porc

Bovine (vițel sugar)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Curcă**

- Carne și organe. 5 zi

- 

**Găină (găină ouătoare)**

- Ouă. 5 zi

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 5 zi

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 5 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Bovine (vițel sugar)**

- 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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

HuVepharma

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/10/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Qalian Italia S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/10/1992

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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