

Colfive 5,000,000 IU/ml concentrate for oral solution for calves, pigs, lambs, chickens and turkeys

Ej
godkänd

- COLISTIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

COLFIVE 5.000.000 UI/ML

Colfive 5,000,000 IU/ml concentrate for oral solution for calves, pigs, lambs, chickens and turkeys

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Svin

Kalkon

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

5000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

Oral användning:

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

1/05/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10425/001/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/03/2025

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0221/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.