

# NIPOXYME 22.500.000 IU/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NIPOXYME 22.500.000 IU/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

NIPOXIME 22.500.000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de băut

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

22500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QA07AA10

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Andersen S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

21/02/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

150164

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/07/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Polen

---

**Verfahrensnummer:**

PL/V/0111/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Rumaenien Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.