

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 IU/ml solution for use in drinking water/milk for pig, cattle, sheep, chickens and turkeys

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 IU/ml solution for use in drinking water/milk for pig, cattle, sheep, chickens and turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Truthuhn

Huhn

Saugkalb

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Milch. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA10

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

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:

Andres Pinaluba S.A.

Zulassungsdatum:

3/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Andres Pinaluba S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/022/17/C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/05/2017

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0270/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Griechenland Ungarn
Italien Polen Portugal Rumaenien Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-PUAR-esv0270001-dcp-apsaliq-colistina-3.000.000-ui-ml-en.pdf