

Nipoxyme 40 gyógypremix A.U.V.

Autorisiert

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nipoxyme 40 gyógypremix A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1200000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Futter:

- Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Henne**

- Eier. 0 day

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QA07AA10

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Andersen S.A.

Marketing authorisation date:

29/03/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cotecnica S.C.C.L.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/03/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078649>