

# Nipoxyme 200 mg/g oral suspension

No  
autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nipoxyme 200 mg/g oral suspension

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
6.00 Millón de unidades internacionales / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Andersen S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/01/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

184/01/09DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Rumania; Rumanía

---

**Número de procedimiento:**

RO/V/0127/001/

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.