

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043766>

APSAMIX COLISTINA 1,200,000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs

No
autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APSAMIX COLISTINA 1,200,000 IU/g premix for medicated feeding stuff for pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Lechones

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 0 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:

Polonia

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andres Pinaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1718

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/01/2026

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0113/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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