

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

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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**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:**

21/09/2006

---

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

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

51654

---

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

25/03/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0113/001

---

**Estados miembros afectados:**

República Checa Grecia Hungría Italia Polonia Portugal Eslovaquia

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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.

Combined File of all Documents

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