

APSALIQ COLISTINA 3.000.000 UI/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA Y LECHE PARA PORCINO, BOVINO, OVINO, POLLOS Y PAVOS

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APSALIQ COLISTINA 3.000.000 UI/ml

APSALIQ COLISTINA 3.000.000 UI/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE
BEBIDA Y LECHE PARA PORCINO, BOVINO, OVINO, POLLOS Y PAVOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pavos

Pollos

Terneros

Corderos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

3000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. no withdrawal period

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

-

Corderos

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. no withdrawal period

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

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:

España

Descripción del formato:

Frasco de 5 litros

Frasco de 1 litro

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:

Andres Pintaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/02/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3525 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/02/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0270/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre República Checa Grecia Hungría Italia Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

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

es-puar-apsaliq-colistina-3.000.000-ui-ml-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017168>