

LIQUIBAC

No autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIQUIBAC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones

Terneros

Pollos de engorde

Pavos

Conejos

Patos

Gallinas ponedoras

Pintadas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Lechones

- Meat and offal. 7 Día per suini fino a 35 kg di peso corporeo

-

Terneros

- Meat and offal. 7 Día vitelli da latte

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 1 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 5 Día

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día

-

Gallinas ponedoras

- Egg. 0 Día

-

Pintadas

- 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

2/08/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

102463

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/11/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.