

File downloaded on 2026-06-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000093431>

# QALISPIR

No autorizado

- Spiramycin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

QALISPIR

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino de leche  
Pollos de engorde  
Porcino  
Terberos lactantes

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

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

**Administración en agua de bebida:**

•

**Bovino de leche**

- Meat and offal. 38 Día

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

**Pollos de engorde**

- Meat and offal. 15 Día

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

**Porcino**

- Meat and offal. 20 Día

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

•

**Terneros lactantes**

- Meat and offal. 38 Día

Uso non autorizzato a scopo alimentare delle mammelle degli animali trattati

---

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

QJ01FA02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile unicamente 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](#)

---

## 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:**

Qalian Italia S.r.l.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/02/1989

---

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

Qalian Italia S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

MdS

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

13/02/1989

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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