

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 IU/ml solution for use in drinking water/milk for pig, cattle, sheep, chickens and turkeys

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 IU/ml solution for use in drinking water/milk for pig, cattle, sheep, chickens and turkeys

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Dinde

Poulet

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Porc

- Viande et abats. 1 day

-

Dinde

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

-

Poulet

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. no withdrawal period

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

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 1 day

- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Andres Pinaluba S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/01/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Andres Pinaluba S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2738

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/01/2018

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0270/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Grèce Hongrie Italie Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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