

File downloaded on 2026-04-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000055195>

# ACOLAN

Nem engedélyezett

- COLISTIN SULFATE

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

ACOLAN

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

sertés

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

39.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Gyógyszerforma:**

Por ivóvízbe keveréshez

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Oralis alkalmazás:

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 1 day

### In drinking water use:

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 1 day

---

## Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA07AA10

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Engedélyezési státusz:

Surrendered

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

## További információ

### Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

3/06/2008

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

1885 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

15/02/2024

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.