

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

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

tacchino

polli

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

3000000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

#### **tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. no withdrawal period

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

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. no withdrawal period

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/03/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Andres Pinaluba S.A.

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

36014/07-04-2022/K-0230101

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/04/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0270/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Grecia Ungheria Italia Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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