

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:

Polonia

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:

31/01/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Andres Pinaluba S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2738

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/01/2018

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

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