

# LIQUIBAC

Non autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

LIQUIBAC

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Bovini (vitello)

Pollo (pollo da carne)

tacchino

Coniglio

anatra

Pollo (gallina ovaioia)

faraona

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

120.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

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

**Uso orale:**

- 

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 7 giorno per suini fino a 35 kg di peso corporeo

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 7 giorno vitelli da latte

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

**anatra**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 0 giorno

- 

**faraona**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

contenitore in materiale plastico, costituito da 1 tanica da 10 L

contenitore in materiale plastico, costituito da 1 tanica da 5 L

contenitore in materiale plastico, costituito da 1 tanica da 1 L

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Vetoquinol Italia S.r.l.

---

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

2/08/2000

---

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

Vetoquinol Italia S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102463

---

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

5/11/2019

---

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