

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043959>

# NIPOXYME 22.500.000 IU/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Registruotas

- COLISTIN SULFATE

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

NIPOXYME 22.500.000 IU/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

22500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 gram(s)

### **Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA07AA10

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Rumunija

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Andersen S.L.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

21/02/2010

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registracijos numeris:**

150164

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/07/2025

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

PL/V/01111/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.