

ACOLAN

Ikke autorisert

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Legemidlets navn:

ACOLAN

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

Administrering:

Oral bruk

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

39.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- gris

- Slakt. 1 dag

Bruk i drikkevann:

- **gris**

- Slakt. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA07AA10

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Authorised in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Tilgjengelig bare i [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

3/06/2008

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1885 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

15/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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