

Nipoxyme 200 mg/g oral suspension

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Nome do medicamento:

Nipoxyme 200 mg/g oral suspension

NIPOXYME 200 mg/g suspensie pentru utilizare în apa de băut

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

6.00 milhão de unidades internacionais / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:****• Pig**

- Meat and offal. 1 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA07AA10

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Andersen S.A.

Marketing authorisation date:

14/10/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Maymo S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

140212

Data de alteração do estado de autorização:

13/04/2021

Estado-Membro de referência:

Portugal

Número de procedimento:

PT/V/0127/001

Estados-Membros envolvidos:

Hungria Roménia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014383>