

File downloaded on 2026-07-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000054985>

DIACOL ANTIDIARREICO

Разрешен

- NEOMYCIN SULFATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DIACOL ANTIDIARREICO

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пуйка

кокошка носачка

куче

теле

бройлер

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 20 day

-

пуйка

- Meat and offal. 14 day

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 14 day

-

теле

- Meat and offal. 30 day

-

бройлер

- Meat and offal. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07AA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)

Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

CZ Vaccines S.A.U.

Дата на разрешение за търговия:

1/02/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CZ Vaccines S.A.U.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1235 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/02/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.