

# Emdocolin 10 % Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Разрешен

- COLISTIN SULFATE

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Emdocolin 10 % Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

телета с неразвити предстомашия  
свиня

---

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене/мляко

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене/мляко:**

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 1 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 1 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA07AA10

---

**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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## 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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Emdoka

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/05/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lelypharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V203052

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

3/03/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.