

Emdocolin 50 % Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Lægemidlets navn:

Emdocolin 50 % Poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk
Emdocolin 50 % Poudre pour administration dans le lait ou l'eau de boisson
Emdocolin 50 % Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kalv, præ-drøvtyggende
Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk
Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand/mælk:****• Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 1 day

Anvendelse i drikkevand:**• Svin**

- Meat and offal. 1 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Emdoka

Marketing authorisation date:

28/03/2011

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V388997

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/03/2011

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085733>