

# DIACOL ANTIDIARREICO

Εγκεκριμένο

- NEOMYCIN SULFATE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DIACOL ANTIDIARREICO

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ινδοόρνιθα

Ωστόσοκος όρνιθα

Σκύλος

Μόσχος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Από στόματος χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 20 Ημέρα

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

#### **Ωοτόκος όρνιθα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

#### **Μόσχος**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA07AA01

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/02/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1235 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/02/1999

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.