

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

Εξουσιοδοτημένο

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα
Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

• **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA07AA10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά
Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Belgium

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Emdoka

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/03/2011

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lelypharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V388997

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

28/03/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

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