

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

Igaliotas

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veikloji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pre-atrajotojų galvijai
Kiaulė

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamu vandeniu
Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Veikloji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti su geriamu vandeniu:

• **Pre-atrajotojų galvijai**

- Meat and offal. 1 day

In drinking water use:

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 1 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA10

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Emdoka

Marketing authorisation date:

28/03/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lelypharma B.V.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

BE-V388997

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/03/2011

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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