

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

Geautoriseerd

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Niet-herkauwende kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk
Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

• **Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 1 day

In drinking water use:

• **Varken**

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QA07AA10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Available in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Emdoka

Marketing authorisation date:

28/03/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V388997

Wijzigingsdatum status toelating:

28/03/2011

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Published on: 2/04/2024

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Published on: 2/04/2024

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Published on: 2/04/2024

[Downloaden](#)

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