

DIACOL ANTIDIARREICO

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DIACOL ANTIDIARREICO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Curcă

Găină (găină ouătoare)

Câine

Vițel

Găină (broiler)

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Porc

- Carne și organe. 20 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 14 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 14 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 30 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CZ Vaccines S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

1/02/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1235 ESP

Data modificării statusului autorizației:

1/02/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.