

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

Pooblašćeno

- COLISTIN SULFATE

## Product identification

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)  
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko  
Dajanje v vodo za pitje

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Dajanje v vodo za pitje/mleko:

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 1 day

#### Dajanje v vodo za pitje:

- **Pig**

- Meat and offal. 1 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA07AA10

---

### Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja:

Valid

---

### Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Available in:

Belgium

---

### Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Emdoka

---

**Marketing authorisation date:**

28/03/2011

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Lelypharma B.V.

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja :**

BE-V388997

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

28/03/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

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