

Belacol 24 % Liquid

Registrováno

- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Belacol 24 % Liquid

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

4560000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě/mléce:**

-

Skot (tele)

- Maso. 1 day

-

Prase

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

- Vejce. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

18/12/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 113900

Datum změny stavu registrace:

19/01/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0181/001

Dotčený členský stát:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Maďarsko Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.