

Belacol 12% Pulver

Autorizovaný

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Název léčivého přípravku:

Belacol 12% Pulver

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kuře

Skot (tele)

Prase

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Podání v krmivu

Podání v pitné vodě/mléce

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální prášek

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• Skot

- Mléko. 0 day
- Maso. 2 day

• Kuře

- Maso. 2 day
- Egg. 0 day

• Skot (tele)

- Maso. 2 day

• Prase

- Maso. 2 day

Podání v krmivu:

• Skot

- Mléko. 0 day
- Maso. 2 day

• Kuře

- Maso. 2 day
- Egg. 0 day

• Skot (tele)

- Maso. 2 day

• Prase

- Maso. 2 day

Podání v pitné vodě/mléce:

• Skot

- Mléko. 0 day
- Maso. 2 day

• Kuře

- Maso. 2 day
- Egg. 0 day

• Skot (tele)

- Maso. 2 day

• **Prase**

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA07AA10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

K dispozici pouze v German

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

30/10/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odpovědný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

6501046.00.00

Datum změny stavu registrace:

30/10/2002

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072984>