

# Belacol Doser, 7,5 mg/ml, geriamoji suspensija kiaulėms (paršeliams)

Autoriseret

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Belacol Doser, 7,5 mg/ml, geriamoji suspensija kiaulėms (paršeliams)

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Pattegris

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
7.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Pattegris**

- Meat and offal. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07AA10

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Lithuania

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/10/2009

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/09/1898/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/07/2015

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.