

# Belacol 24 % Liquid

Zugelassen

- COLISTIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Belacol 24 % Liquid

Belacol 24 % Liquid, 240 mg/ml, tirpalas, skirtas naudoti su geriamuoju vandeniu, pienu arba pieno pakaitalu, galvijams, kiaulėms ir vištoms

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Huhn

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- Eier. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA07AA10

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Verfügbar in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zulassungsdatum:**

2/02/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/15/2268/001-003

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/10/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0181/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Estland Ungarn Lettland Litauen Polen Portugal

---

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

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.