

Belacol 2% Inj.

Autorisiert

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Belacol 2% Inj.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 20 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 day

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

QJ01XB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID11) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID10) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID9) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID8) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID7) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID6) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID5) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID4) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID3) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

17/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6933594.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2003

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073049>