

Belacol 24 % Liquid

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Belacol 24 % Liquid

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Porcino

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4560000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

**Tiempo de espera por vía de administración:
Administración en agua de bebida o en leche:**

•

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 1 Día

- Eggs. 0 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QA07AA10

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponibile en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

3/02/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/DCP/15/0001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/02/2015

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0181/001

Estados miembros afectados:

Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.