

# BELACOL 12 %, 120 mg/g, geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BELACOL 12 %, 120 mg/g, geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Bovin (veau)

Poulet

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'alimentation:**

- 

##### **Bovins**

- Chair et peau. 2 day
- Lait. 0 day

- 

##### **Porc**

- Chair et peau. 2 day

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

##### **Bovin (veau)**

- Chair et peau. 2 day

#### **Administration dans l'eau de boisson:**

- 

##### **Poulet**

- Chair et peau. 2 day
  - Egg. 0 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA10

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/09/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/98/0742/002-006

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/07/2015

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.