

Belacol 24 % Liquid 240 mg/ml Lösung zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner und Puten

Odobreno

- COLISTIN SULFATE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Belacol 24 % Liquid 240 mg/ml Lösung zum Eingeben für Rinder, Schweine, Hühner und Puten

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

U vodi za piće/mljeku

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

240.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:**U vodi za piće:**

-

Turkey

- Meat and offal. 2 day

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 2 day

-

Chicken

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 2 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

U vodi za piće/mljeku:

-

Cattle

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

19/02/2016

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

402261.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

11/05/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.