

Belacol 100 % Compactate

Ekki heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Belacol 100 % Compactate

Belacol, 1000 mg/g graanulid joogivees manustamiseks veistele, sigadele ja kanadele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hænsn

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Kyrni til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

1/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1987

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/05/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0199/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.