

Belacol 24 % Liquid

Ekki heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Belacol 24 % Liquid

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Hænsn

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Eggs. 0 dagar

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

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

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:

10/02/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1892

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/05/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0181/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.