

Belacol 24 % Liquid

Heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Belacol 24 % Liquid

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4560000.00 international unit(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 dagur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

- Eggs. 0 dagar

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

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

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 fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

2/01/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

888/01/15DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/08/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0181/001

Þáttökulönd (CMS):

Eistland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland Portúgal

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