

# Belacol 24 % Liquid

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Belacol 24 % Liquid

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

polli

---

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4560000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/12/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 113900

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/01/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0181/001

---

**Stati membri interessati:**

Estonia Ungheria Lettonia Lituania Polonia Portogallo

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.