

# Belacol 24 % Liquid

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Belacol 24 % Liquid

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

tacchino

bovini

polli

Suino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

240.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**polli**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 2 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 2 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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) 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:**

19/02/2016

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402261.00.00

---

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

11/05/2021

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.