

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035873>

Belacol 24 % Liquid

Registruotas

- COLISTIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Belacol 24 % Liquid

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Kiaulė

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

4560000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

- Eggs. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA10

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Hungary

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

5/02/2015

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

3617/X/15 NÉBIH ÁTI

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/02/2015

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0181/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet