

BELACOL 2%, injeċċinis tirpalas

Awtorizzat

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Isem tal-mediċina:

BELACOL 2%, injeċċinis tirpalas

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġol-muskoli:****• Cattle (calf)**

- Meat. 20 day

• Pig

- Meat. 20 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01XB01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

16/09/1998

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/98/0740/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/04/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV0740.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098241>