

# Belacol 24 % Liquid

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Belacol 24 % Liquid

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4560000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para administração na água de bebida ou no leite

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Alimento medicamentoso líquido:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 1 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 dia

•

**Chicken**

- Meat and offal. 1 dia

- Eggs. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/12/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 113900

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/01/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0181/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Portugal

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.