

# 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:**

Letónia

---

**Disponibilidade:**

Letónia

---

**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:**

3/02/2015

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

V/DCP/15/0001

---

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

3/02/2015

---

### **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.