

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000072984>

Belacol 12% Pulver

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Belacol 12% Pulver

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Găină

Vițel

Porc

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 2 zi

•

Găină

- Carne și organe. 2 zi

- Ou. 0 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 2 zi

•

Porc

- Carne și organe. 2 zi

-:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 2 zi

•

Găină

- Carne și organe. 2 zi

- Ou. 0 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 2 zi

•

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

30/10/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6501046.00.00

Data modificării statusului autorizației:

30/10/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.