

BELACOL 12 %, 120 mg/g, geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

Autorizat

- COLISTIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BELACOL 12 %, 120 mg/g, geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Vișel

Găină

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:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne. 2 zi

- Milk. 0 zi

-

Porc

- Carne. 2 zi

-:

-

Vițel

- Carne. 2 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne. 2 zi

- Ou. 0 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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:

18/09/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/98/0742/002-006

Data modificării statusului autorizației:

27/07/2015

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

Documente

Combined File of all Documents

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