

# Belacol 24 % Liquid

Neoprávnený

- COLISTIN SULFATE

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Belacol 24 % Liquid

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

•

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 1 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

•

**Chicken**

- Meat and offal. 1 day

- Eggs. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Dátum registrácie lieku:**

10/02/2015

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

1892

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/05/2024

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0181/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.