

# Belacol 24 % Liquid

Oprávněný

- 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](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

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:

Perorálny roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode:

- 

##### **Turkey**

- Meat and offal. 2 day

- 

##### **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 2 day

- 

##### **Chicken**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 2 day

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 2 day

#### Podanie v pitnej vode/mlieku:

- 

##### **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 2 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:**

Valid

---

### **Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

### **Dostupné v:**

Nemecko

---

### **Opis balenia:**

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

---

## **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:**

19/02/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

402261.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/05/2021

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.