

Belacol 24 % Liquid

Godkänd

- COLISTIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Belacol 24 % Liquid

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kalv)

Svin

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4560000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten/mjolk:**

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 1 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

3/02/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/15/0001

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/02/2015

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0181/001

Berörda medlemsstater:

Estland Ungern Lettland Litauen Polen Portugal

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.