

File downloaded on 2026-06-11

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

Belacol 12% Pulver

Godkänd

- COLISTIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Belacol 12% Pulver

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Tamhöns

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Användning i foder

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Nöt

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 2 dygn

•

Tamhöns

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. 0 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 2 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Användning i foder:

•

Nöt

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 2 dygn

•

Tamhöns

- Meat and offal. 2 dygn

- Egg. 0 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 2 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

30/10/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6501046.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/10/2002

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

Dokumenter

Produktresumé

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