

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034632>

Belacol 100 % Compactate

Neregistrováno

- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Belacol 100 % Compactate

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kuře

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Granule pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Skot

- Maso. 1 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

-

Prase

- Maso. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

21/11/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/060/DC/16-S

Datum změny stavu registrace:

7/09/2021

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0199/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet