

Belacol 100 % Compactate

Ikke autoriseret

- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Belacol 100 % Compactate

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Høns

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 1 dag

-

Høns

- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

- Meat and offal. 1 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA07AA10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

21/11/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/060/DC/16-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/09/2021

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0199/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet