

Belacol 100 % Compactate

Autorisiert

- COLISTIN SULFATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

Belacol 100 % Compactate

Belacol 100 % Compactate 1000 mg/g granulas lietošanai dzeramajā ūdenī liellopiem, cūkām un vistām

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 1 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Available in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

2/08/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/16/0027

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0199/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Estland Griechenland Ungarn Lettland Litauen Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034599>