

# Belacol 100 % Compactate

Autorizado

- COLISTIN SULFATE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Belacol 100 % Compactate

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Pollos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

20000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Granulado para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:  
Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

•

**Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 1 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios  
(ATCvet):**

QA07AA10

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/10/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 117542

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/01/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0199/001

---

**Estados miembros afectados:**

Croacia Estonia Grecia Hungría Letonia Lituania Eslovaquia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.