

# Belacol 100 % Compactate

Autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Belacol 100 % Compactate

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Poulet

Porc

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:  
Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 1 day

•

**Poulet**

- Viande et abats. 1 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 1 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/11/2016

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/21-01/806

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/12/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0199/001

---

**États membres concernés:**

Croatie Estonie Grèce Hongrie Lettonie Lituanie Slovaquie

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.