

# Belacol 100 % Compactate

Non autorisé

- COLISTIN SULFATE

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Belacol 100 % Compactate

Belacol, 1000 mg/g graanulid joogivees manustamiseks veistele, sigadele ja kanadele

### **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](#)

1000.00 milligram(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:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**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:**

1/09/2016

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1987

---

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

30/05/2024

---

**Etat membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0199/001

---

Pour connaître les évènements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.