

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034631>

Belacol 100 % Compactate

Heimilað

- COLISTIN SULFATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Belacol 100 % Compactate

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hænsn

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Kyrni til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 1 dagur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

9/09/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/16/2364/001-004

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/11/2025

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0199/001

Þáttökulönd (CMS):

Króatía Eistland Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.