

# Belacol 100 % Compactate

Niedopuszczony do  
obrotu

- COLISTIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Belacol 100 % Compactate

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

### **Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
20000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Granulat do podania w wodzie do picia

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### W wodzie do picia lub w mleku:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 1 day

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 1 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 1 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA10

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/11/2016

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Numer pozwolenia:

96/060/DC/16-S

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

7/09/2021

---

### Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Numer procedury:

NL/V/0199/001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)