

Belacol 100 % Compactate

Não autorizado

- COLISTIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Belacol 100 % Compactate

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Granulado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 1 dia

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07AA10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1987

Data da alteração do estado de autorização:

30/05/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0199/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.