

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034629>

# Belacol 100 % Compactate

Oprávněný

- COLISTIN SULFATE

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Belacol 100 % Compactate

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

---

**Lieková forma:**

Granulát na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 1 day

•

**Chicken**

- Meat and offal. 1 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA07AA10

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Dostupné v:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Dátum registrácie lieku:**

7/11/2021

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

105060/08-11-2021/K-0215701

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/11/2021

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0199/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Chorvátsko Estónsko Grécko Maďarsko Lotyšsko Litva Slovensko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.