

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000073049>

# Belacol 2% Inj. 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kälber) und Schweine

Ima  
dovoljenje za  
promet

- COLISTIN SULFATE

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Belacol 2% Inj. 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder (Kälber) und Schweine

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 20 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 20 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01XB01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)  
Na voljo samo v [German](#)  
Na voljo samo v [German](#)  
Na voljo samo v [German](#)  
Na voljo samo v [German](#)  
Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/12/2003

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

6933594.00.00

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/12/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.