

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000073601>

Belamisol 10

Разрешен

- Levamisole hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Belamisol 10

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

свиня

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

118.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Налично само в [Испански](#) [Английски](#) [Румънски](#)

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

овца

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

•

свиня

- Meat and offal. 8 day

•

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 8 day

•

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

•

овца

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AE01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Дата на разрешение за търговия:

11/10/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

3824.01.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/01/2001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.