

BELGAMCO 50 mg + 10 mg + 15 mg comprimate pentru porumbei

Разрешен

- Potassium clavulanate
- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BELGAMCO 50 mg + 10 mg + 15 mg comprimate pentru porumbei

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Букална таблетка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

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](#) [Литовски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Румънски](#)

Налично само в [Румънски](#)

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](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Belgica De Weerd B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/11/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Belgica De Weerd B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

240006

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/12/2025

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

Документи

Combined File of all Documents

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