

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Разрешен

- Amoxicillin sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.30 gram(s) / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Налично само в Испански Английски Литовски Португалски Румънски

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

теле

- Meat. 9 day

-

кон

- Meat. 16 day

-

свиня

- Meat. 9 day

-

говеда

- Meat. 9 day

- Milk. 3 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat. 5 day

- Milk. 24 hour

-

теле

- Meat. 5 day

-

кон

- Meat. 5 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat. 9 day

- Milk. 3 day

-

теле

- Meat. 9 day

-

свиня

- Meat. 9 day

-

кон

- Meat. 16 day

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

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:

15/07/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/07/1761/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/07/2012

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.