

# BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Autoriseret

- Amoxicillin sodium

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kalv

Hest

Svin

Kvæg

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

5.30 gram(s) / 1.00 Hætteglas

---

**Lægemiddelform:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kalv**

- Meat. 9 dag

•

**Hest**

- Meat. 16 dag

•

**Svin**

- Meat. 9 dag

•

**Kvæg**

- Meat. 9 dag

- Milk. 3 dag

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat. 5 dag

- Milk. 24 hour

•

**Kalv**

- Meat. 5 dag

•

**Hest**

- Meat. 5 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat. 9 dag

- Milk. 3 dag

- 

**Kalv**

- Meat. 9 dag

- 

**Svin**

- Meat. 9 dag

- 

**Hest**

- Meat. 16 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/07/2007

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

LT/2/07/1761/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/07/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.