

Belamycin

Zugelassen

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Benzylpenicillin (benzathine) tetrahydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Belamycin

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

149.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

127.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID14) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID13) 120 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID12) 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID11) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID10) 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 20 Milliliter

(ID9) 120 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID8) 240 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 20 Milliliter

(ID7) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID6) 4800 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 8 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID5) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID4) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

(ID3) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

24/03/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6932703.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage