

Belamisol 10

Zugelassen

- Levamisole hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Belamisol 10

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

118.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [rumänisch](#)

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP52AE01

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:

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) mit 250 Milliliter
(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Braunglas) 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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

11/10/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3824.01.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/01/2001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels