

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Autorizado

- Amoxicillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Caballos
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

5.30 Gramo(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat. 9 Día

-

Caballos

- Meat. 16 Día

-

Porcino

- Meat. 9 Día

-

Bovino

- Meat. 9 Día

- Milk. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat. 5 Día

- Milk. 24 Hora(s)

-

Terneros

- Meat. 5 Día

-

Caballos

- Meat. 5 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat. 9 Día

- Milk. 3 Día

-

Terneros

- Meat. 9 Día

-

Porcino

- Meat. 9 Día

-

Caballos

- Meat. 16 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/07/1761/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.