

Belamox 200 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine

Autorizado

- Amoxicillin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Belamox 200 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Terberos
Caballos
Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
213.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 5 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 5 Día

-

Caballos

- Milk. 1 Día
- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Terneros

- Meat and offal. 9 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Terneros

- Meat and offal. 9 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 9 Día

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

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6932991.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/08/2006

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.