

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Autorisé

- Amoxicillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BELAMOX, milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Cheval

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.30 gram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovin (veau)

- Chair et peau. 9 day

•

Cheval

- Chair et peau. 16 day

•

Porc

- Chair et peau. 9 day

•

Bovins

- Chair et peau. 9 day

- Lait. 3 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Chair et peau. 5 day

- Lait. 24 hour

•

Bovin (veau)

- Chair et peau. 5 day

•

Cheval

- Chair et peau. 5 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Chair et peau. 9 day

- Lait. 3 day

-

Bovin (veau)

- Chair et peau. 9 day

-

Porc

- Chair et peau. 9 day

-

Cheval

- Chair et peau. 16 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/07/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/07/1761/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/07/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.