

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

Autorisé

- Amoxicillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
213.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 1 day
- Viande et abats. 5 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 5 day

•

Cheval

- Lait. 1 day
- Viande et abats. 5 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 9 day
- Lait. 3 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 9 day

•

Cheval

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 16 day

•

Porc

- Viande et abats. 9 day

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 9 day
- Lait. 3 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 9 day

•

Cheval

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 3 day

•

Porc

- Viande et abats. 9 day

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

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/02/1999

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6932991.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2006

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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