

File downloaded on 2026-07-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000085468>

BELGAMCO 50 mg + 10 mg + 15 mg comprimete pentru porumbei

Odobreno

- Potassium clavulanate
- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BELGAMCO 50 mg + 10 mg + 15 mg comprimete pentru porumbei

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

15.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)

10.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Bukalna tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Belgica De Weerd B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/11/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Belgica De Weerd B.V.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

240006

Datum promjene statusa odobrenja:

21/12/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.