

BELAMISOL 10, injekcinis tirpalas

Ovlašten

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Product identification

Naziv VMP-a:

BELAMISOL 10, injekcinis tirpalas

Djelatna tvar:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:**Supkutano:****• Cattle**

- Meat. 8 day

Not authorized for use in females, whose milk is used for human consumption.

• Sheep

- Meat. 8 day

Not authorized for use in females, whose milk is used for human consumption.

• Pig

- Meat. 8 day

Intramuskularno:**• Cattle**

- Meat. 8 day

Not authorized for use in females, whose milk is used for human consumption.

• Sheep

- Meat. 8 day

Not authorized for use in females, whose milk is used for human consumption.

• Pig

- Meat. 8 day

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

8/08/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odgovorno tijelo:

SFVS

Broj autorizacije:

LT/2/96/0409/001-002

Datum promjene statusa odobrenja:

8/08/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV0409.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098251>