

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

Viðurkennt

- Amoxicillin sodium

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Hestur

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

213.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í bláæð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. 1 dagar

- **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- **Hestur**

- Mjólk. 1 dagar

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

Til notkunar undir húð:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- Mjólk. 3 dagar

- **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 3 dagar

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

Til notkunar í vöðva:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

• **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

• **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 3 dagar

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Þýskaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [German](#)

Aðeins í boði í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

19/02/1999

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6932991.00.00

Dagsetning leyfisbreytingar:

28/08/2006

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992568>