

# Belamisol 10

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Belamisol 10

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Ovino

Suino

bovini

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

118.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Romanian](#)

## **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 3 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 3 giorno

### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 3 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 3 giorno

---

## **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AE01

---

## **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/10/1984

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

3824.01.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/01/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.