

# BELAMISOL 10, iniekcjinis tirpalas

Autorizzato

- Levamisole hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

BELAMISOL 10, iniekcjinis tirpalas

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

### 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:

Soluzione iniettabile

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

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carne. 8 giorno

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

•

**Ovino**

- carne. 8 giorno

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

•

**Suino**

- carne. 8 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carne. 8 giorno

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

•

**Ovino**

- carne. 8 giorno

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

•

**Suino**

- carne. 8 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:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## 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:**

7/08/2007

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

7/08/2007

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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