

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

Registruotas

- Amoxicillin sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Veršelis
Žirgas
Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną
Leisti po oda
Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

213.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 1 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

-

Žirgas

- Pienas. 1 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

- Pienas. 72 valandos

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.
- Pienas. 72 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 9 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CA04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

19/02/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6932991.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/08/2006

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.