

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

Pilnvarots

- Amoxicillin sodium

Product identification

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops

Liellops (teļš)

Zirgs

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

213.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Zāļu forma:

Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

intravenozai lietošanai:

- **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- Piens. 1 diena

- **Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- **Zirgs**

- Piens. 1 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

subkutānai lietošanai:

- **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

- Piens. 3 diena

- **Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

- **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

- Piens. 3 diena

- **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

intramuskulārai lietošanai:

- **Liellops**

- Piens. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

• **Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

• **Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena

- Piens. 3 diena

• **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [German](#)

Pieejams tikai [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

19/02/1999

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

6932991.00.00

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

28/08/2006

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

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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