

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

Toegelaten

- Amoxicillin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Kalveren
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
213.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 5 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 5 day

-

Paard

- Milk. 1 day
- Meat and offal. 5 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 3 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 9 day

-

Paard

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 16 day

-

Varken

- Meat and offal. 9 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 3 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 9 day

-

Paard

- Meat and offal. 16 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 9 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Handelsvergunningsdatum:

19/02/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6932991.00.00

Datum toelatingswijziging:

28/08/2006

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.