

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

Autorizat

- Amoxicillin sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Vițel
Cal
Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată
Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
213.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 1 zi
- Carne și organe. 5 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

-

Cal

- Lapte. 1 zi
- Carne și organe. 5 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 72 oră

-

Vițel

- Carne și organe. 9 zi

-

Cal

- Carne și organe. 16 zi
- Lapte. 72 oră

-

Porc

- Carne și organe. 9 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 72 oră

-

Vițel

- Carne și organe. 9 zi

-

Cal

- Carne și organe. 16 zi
- Lapte. 72 oră

-

Porc

- Carne și organe. 9 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

19/02/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6932991.00.00

Data modificării statusului autorizației:

28/08/2006

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.