

# Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда  
свиня  
овца  
куче  
котка

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение  
Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 39 day

- Milk. 108 hour

Piimale: 108 tundi (4,5 päeva).

•

**свиня**

- Meat and offal. 42 day

•

**овца**

- Meat and offal. 29 day

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inимтоидуks.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Estonia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/06/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1053

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/06/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.